

Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) **EP 0 576 357 B1**

(12) **FASCICULE DE BREVET EUROPEEN**

(45) Date de publication et mention
de la délivrance du brevet:
05.03.1997 Bulletin 1997/10

(51) Int. Cl.⁶: **C07D 231/14**, C07D 231/12,
C07D 231/40

(21) Numéro de dépôt: **93401614.8**

(22) Date de dépôt: **23.06.1993**

(54) **Dérivés du pyrazole, procédé pour leur préparation et compositions pharmaceutiques les contenant**

Pyrazolderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese enthaltende pharmazeutische Zusammensetzungen

Pyrazole derivatives, process for their preparation and pharmaceutical compositions containing them

(84) Etats contractants désignés:
AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL PT
SE

(30) Priorité: **23.06.1992 FR 9207645**

(43) Date de publication de la demande:
29.12.1993 Bulletin 1993/52

(73) Titulaire: **SANOFI**
75008 Paris (FR)

(72) Inventeurs:
• Barth, Francis,
St. James - Ap.B17
F-34080 Montpellier (FR)
• Casellas, Pierre
F-34000 Montpellier (FR)
• Congy, Christian
F-34980 Saint Gely du Fesc (FR)

• Martinez, Serge
F-34000 Montpellier (FR)
• Carmona, Murielle
F-34680 Saint Georges d'Orques (FR)

(74) Mandataire: Gillard, Marie-Louise et al
Cabinet Beau de Loménie
158, rue de l'Université
75340 Paris Cédex 07 (FR)

(56) Documents cités:
EP-A- 0 029 363 EP-A- 0 248 594
EP-A- 0 418 845 EP-A- 0 477 049

• JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY,
PERKIN TRANSACTIONS 1. vol. 21, 1973,
LETCHWORTH GB pages 2532 - 2535 G.V. BOYD
ET AL. 'Ring Transformations of
Morpholinofurans and N-(2,3-Dihydro 2-
furylidene) morpholinium salts'

Il est rappelé que: Dans un délai de neuf mois à compter de la date de publication de la mention de la délivrance du brevet européen, toute personne peut faire opposition au brevet européen délivré, auprès de l'Office européen des brevets. L'opposition doit être formée par écrit et motivée. Elle n'est réputée formée qu'après paiement de la taxe d'opposition. (Art. 99(1) Convention sur le brevet européen).

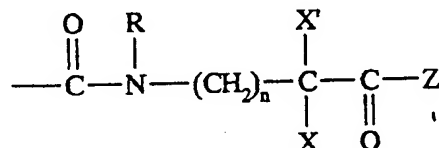
EP 0 576 357 B1

Description

La présente invention concerne de nouveaux dérivés du pyrazole, un procédé pour leur préparation et les compositions pharmaceutiques les contenant.

De nombreux dérivés du pyrazole ont été décrits dans la littérature ; plus particulièrement EP-A-268554 et DE-A-3910248 revendiquent des pyrazoles possédant des propriétés herbicides, EP-A-430186 et JP-A-03031840 revendiquent des composés utiles pour la photographie et EP-A-418845 revendique des pyrazoles pourvus d'activité anti-inflammatoire, analgésique et antithrombotique.

EP-A-477 049 décrit des dérivés du pyrazole capables de se lier au récepteur de la neurotensine substitués en position 3 du pyrazole par un groupe



dans lequel notamment R représente l'hydrogène ou un (C₁-C₄)alkyle ; n vaut de 0 à 3, X et X' forment avec l'atome de carbone auquel ils sont liés un adamantyle et Z représente un hydroxy, un (C₁-C₆)alcoxy ou un groupe -OPg (Pg = groupe protecteur des acides carboxyliques).

On a maintenant trouvé que les pyrazoles objet de l'invention ont une bonne affinité pour le récepteur des cannabinoïdes et sont de ce fait particulièrement intéressants dans les domaines thérapeutiques où le cannabis est connu pour intervenir.

Le Δ⁹-tétrahydrocannabinol ou Δ⁹-THC est le principal constituant actif extrait de *Cannabis sativa* (Tuner, 1985 ; In Marijuana 1984, Ed. Harvey, DY, IRL Press, Oxford).

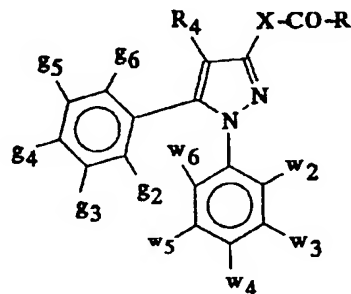
Les effets des cannabinoïdes sont dus à une interaction avec des récepteurs spécifiques de haute affinité présents au niveau central (Devane et al., Molecular Pharmacology, 1988, 34, 605-613) et périphérique (Nye et al., The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics, 1985, 234, 784-791 ; Kaminski et al., 1992, Molecular Pharmacology, 42, 736-742).

La caractérisation de ce récepteur a été rendue possible par la mise au point de ligands synthétiques spécifiques tels que le CP 55,940, agoniste analogue du Δ⁹-THC.

Les indications thérapeutiques des cannabinoïdes concernent des domaines variés tels que le système immunitaire, le système nerveux central, le système cardiovasculaire ou endocrinien (Hollister, Pharmacological Reviews, 1986, 38, 1-20, Renv and Sinha, Progress in Drug Research, 1991, 36, 71-114 et Cannabinoïd receptor expression in human leucocytes, European Journal of Biochemistry, 1993, 214, 173-180).

Plus particulièrement, les composés pourvus d'une affinité pour le récepteur des cannabinoïdes possèdent une utilité en tant qu'immunomodulateurs, psychotropes, dans les troubles thymiques, le vomissement, la myorelaxation, les neuropathies diverses, les troubles mnésiques, les dyskinésies, la migraine, l'asthme, l'épilepsie, le glaucome, encore dans la chimiothérapie anticancéreuse, dans l'ischémie et l'angor, dans l'hypotension orthostatique et dans l'insuffisance cardiaque.

Ainsi, la présente invention concerne selon un de ses aspects les composés de formule :



dans laquelle

- g₂, g₃, g₄, g₅, g₆ et w₂, w₃, w₄, w₅, w₆ sont identiques ou différents, et représentent indépendamment l'hydrogène,

un atome de chlore ou de brome, un (C₁-C₃) alkyle, un (C₁-C₃) alcoxy, un trifluorométhyle, un groupe nitro et g₄ représente éventuellement un groupe phényle;

- R₄ représente l'hydrogène ou un (C₁-C₃) alkyle;
- X représente soit une liaison directe soit un groupe -(CH₂)_x-N(R₃)- dans lequel R₃ représente l'hydrogène ou un (C₁-C₃) alkyle et x représente zéro ou un;
- R représente

un groupe -NR₁R₂, dans lequel R₁ et R₂ représentent indépendamment un (C₁-C₆) alkyle; un radical carbocyclique non aromatique en (C₃-C₁₅) éventuellement substitué; un groupe amino (C₁-C₄) alkyle dans lequel l' amino est éventuellement disubstitué par un (C₁-C₃) alkyle; un cycloalkyl(C₁-C₃)alkyle dans lequel le cycloalkyle est en (C₃-C₁₂); un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, par un (C₁-C₅) alkyle, ou par un (C₁-C₅) alcoxy; un phényl (C₁-C₃) alkyle; un diphenyl (C₁-C₃) alkyle; un naphthyle; un anthracényle; un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons non substitué ou substitué par un (C₁-C₃) alkyle, un hydroxyle ou un benzyle; un 1-adamantylméthyle; un hétérocycle aromatique non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, un (C₁-C₅) alkyle ou un (C₁-C₅) alcoxy; un (C₁-C₃) alkyle substitué par un hétérocycle aromatique non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, un (C₁-C₅) alkyle ou un (C₁-C₅) alcoxy; ou bien R₁ est l'hydrogène et R₂ est tel que défini ci-dessus; ou bien encore R₁ et R₂ constituent avec l'atome d'azote auquel ils sont liés, un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons, ledit radical hétérocyclique étant autre que morpholinyle lorsque w₂, w₃, w₄, w₅, w₆, g₂, g₃, g₄, g₅ et g₆ sont tous hydrogène;

un groupe R₂ tel que défini ci-dessus lorsque X représente -(CH₂)_xN(R₃)-;

un groupe R₅ lorsque X représente une liaison directe, R₅ étant représenté par un (C₁-C₃) alkyle; un (C₃-C₁₂) cycloalkyle non substitué ou substitué par un (C₁-C₅) C₅ alkyle; un phényl (C₁-C₃) alkyle non substitué ou substitué par un halogène ou par un (C₁-C₅) alkyle; un cycloalkyl (C₁-C₃) alkyle dans lequel le cycloalkyle est en C₃-C₁₂ et est non substitué ou substitué par un (C₁-C₅) alkyle; un 2-norbornylméthyle;

ou un de leurs sels éventuels.

Les radicaux carbocycliques non aromatiques en C₃-C₁₅ comprennent les radicaux mono ou polycycliques, condensés ou pontés, saturés ou insaturés, éventuellement terpéniques. Ces radicaux sont éventuellement mono- ou poly-substitués, le ou lesdits substituants étant différents d'un groupe carbonyle substitué. Avantagusement les radicaux monocycliques sont substitués par au moins un groupe choisi parmi les groupes (C₁-C₅) alkyle, (C₁-C₅) alcoxy, les halogènes ou les radicaux hydroxy, étant entendu que dans le cas des terpènes ou des radicaux terpéniques, par exemple bornyle, menthyle ou menthényle, les groupes alkyles du terpène ne sont pas considérés comme des substituants.

Les radicaux monocycliques incluent les cycloalkyles par exemple cyclopropyle, cyclopentyle, cyclohexyle, cycloheptyle, cyclooctyle, cyclododécyle non substitués ou substitués par au moins un groupe (C₁-C₅) alkyle, un groupe (C₁-C₅) alcoxy, un halogène ou un groupe hydroxy.

Les radicaux di- ou tricycliques condensés, pontés, ou spiraniques, incluent par exemple les radicaux norbornyle, bornyle, isobornyle, noradamantyle, adamantyle, spiro[5,5]undécanyne, lesdits radicaux étant non substitués ou substitués par un (C₁-C₅) alkyle.

Par radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons, on entend un radical hétérocyclique non aromatique mono, di ou tricyclique condensé ou ponté, l'hétéroatome étant S, O ou N ou un radical hétérocyclique non aromatique monocyclique contenant un atome d'azote et un atome d'oxygène ou de soufre, lesdits radicaux étant par exemple tétrahydrofuranyne, tétrahydrothiofuranyne, tropyle, morpholinyle, thiomorpholinyle, pipéridinyle, pipérazinyle, pyrrolidinyle, quinudidinyle: les radicaux 1-pyrrolidinyle, 1-pipéridinyle, 1-hexahydroazépinyle, 4-morpholinyle et 4-thiomorpholinyle étant avantageux.

Les hétérocycles aromatiques peuvent être mono- ou di-cycliques comme par exemple le pyrrolyle, le pyridyle, l'indolyne, quinolinyle, thiazolyne, isoindazolyne, ces hétérocycles aromatiques étant non substitués ou substitués par exemple par des halogènes, des (C₁-C₅) alkyles, des (C₁-C₅) alcoxy. Les hétérocycles aromatiques préférés sont le pyridyle, le pyrrole, l'indole, les radicaux 2-indolyne et 3-indolyne étant particulièrement préférés.

Dans la formule (I) ci-dessus, de préférence au moins un des substituants w₂, w₃, w₄, w₅, w₆, g₂, g₃, g₄, g₅ et g₆ est autre que l'hydrogène. Dans la formule (I) ci-dessus, lorsque R représente un groupe NR₁R₂, de préférence:

- R₁ est l'hydrogène ou un groupe alkyle en C₁-C₆ et R₂ est tel que défini ci-dessus pour (I); ou
- R₁ et R₂ représentent chacun un groupe alkyle en C₁-C₆, ou un groupe cycloalkyle en C₃-C₆; ou
- R₁ est l'hydrogène ou un groupe alkyle en C₁-C₆ et R₂ est un groupe cycloalkyl (C₁-C₃)alkyle dans lequel le cycloalkyle est en C₃-C₁₂, un radical carbocyclique non aromatique en (C₃-C₁₅) non substitué ou substitué comme indiqué précédemment, un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, par un (C₁-

C₃)alkyle ou par un (C₁-C₃)alcoxy ; un phényl (C₁-C₃)alkyle ou un (C₁-C₃) alkyle substitué par un 2- ou 3-indolye.

De façon particulièrement préférée, lorsque, dans la formule (I) R représente un groupe -NR₁R₂, R₁ est l'hydrogène ou un alkyle en (C₁-C₆) et R₂ est un radical carbocyclique non aromatique en (C₃-C₁₅), un cycloalkyl(C₁-C₃)alkyle où le cycloalkyle est en C₃-C₆, un 2- ou 3-indolyl(C₁-C₃)alkyle.

Les groupes alkyle préférés sont les groupes méthyle, éthyle, propyle et isopropyle.

Dans la formule (I) ci-dessus, R est avantageusement un groupe -NR₁R₂, de préférence choisi parmi les radicaux (1) à (74) ci-après.

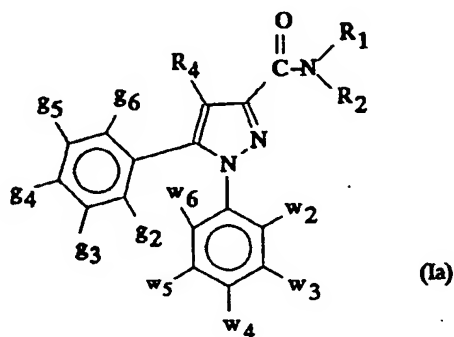
Lorsque R₁ et R₂, avec l'atome d'azote auquel ils sont liés, représentent un radical hétérocyclique saturé, celui-ci est de préférence à 5, 6 ou 7 chaînons et peut contenir un autre hétéroatome, notamment l'oxygène ou le soufre, par exemple une pyrrolidine, une pipéridine, une hexahydroazépine, une morpholine ou une thiomorpholine, avec la limitation précisée ci-dessus.

Les radicaux représentés par R tel que défini pour (I) sont de préférence des radicaux choisis parmi :

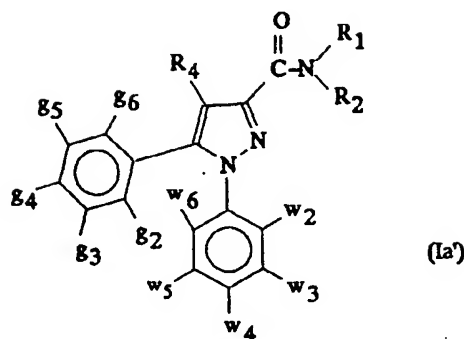
- (1) propylamino
- (2) butylamino
- (3) isopropylamino
- (4) dipentylamino
- (5) 2-(N,N-diéthylamino)éthylamino
- (6) benzylamino
- (7) 2-phényléthylamino
- (8) 3-phénylpropylamino
- (9) 3,3-diphénylpropylamino
- (10) phénylamino
- (11) 3-chlorophénylamino
- (12) 4-méthylphénylamino
- (13) cyclopropylamino
- (14) cyclopentylamino
- (15) cyclohexylamino
- (16) cycloheptylamino
- (17) cyclooctylamino
- (18) cyclododécylamino
- (19) 2-méthylcyclohexylamino
- (20) 3-méthylcyclohexylamino
- (21) cis 4-méthylcyclohexylamino
- (22) trans 4-méthylcyclohexylamino
- (23) cis 4-tertobutylcyclohexylamino
- (24) trans 4-tertobutylcyclohexylamino
- (25) 4-hydroxycyclohexylamino
- (26) 2-méthoxycyclohexylamino
- (27) 4-éthylcyclohexylamino
- (28) 2,6-diméthylcyclohexylamino
- (29) N-méthylcyclohexylamino
- (30) N,N-dicyclohexylamino
- (31) endo-2-norbornylamino (ou endo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino)
- (32) exo-2-norbornylamino (ou exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino)
- (33) 1-adamantylamino
- (34) 2-adamantylamino
- (35) 1-noradamantylamino
- (36) (1*R*)-bornylamino
- (37) (1*R*)-isobornylamino
- (38) spiro[5.5]undecanylamino
- (39) cyclohexylméthylamino
- (40) 1-adamantylméthylamino
- (41) (2-tétrahydrofuranyl)méthylamino
- (42) 2-(N-méthyl-2-pyrrolyl)éthylamino
- (43) 2-(2-pyridinyl)éthylamino
- (44) (2-indolyl)méthylamino
- (45) N-méthyl(2-indolyl)méthylamino

- (46) 2-(3-indolyl)éthylamino
 (47) N-méthyl 2-(3-indolyl)éthylamino
 (48) 4-(N-benzylpipéridinyl)amino
 (49) 3-quinuclidylamino
 5 (50) exo bicyclo[3.2.1]octan-2-amino
 (51) bicyclo[2.2.2]octan-2-amino
 (52) chloro-3-bicyclo[3.2.1]oct-3-èn-2-amino
 (53) bicyclo[2.2.2]oct-2-èn-5-amino
 (54) exo bicyclo[3.2.1]octan-3-amino
 10 (55) endo bicyclo[3.2.1]octan-3-amino
 (56) endo oxa-7-bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
 (57) exo oxa-7-bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
 (58) endo-tricyclo[5.2.1.0^{2,6}]décan-8-amino
 (59) N-éthyl-1-adamantylamino
 15 (60) tricyclo[2.2.1.0^{2,6}]heptan-3-amino
 (61) bicyclo[3.3.1]nonan-9-amino
 (62) endo-triméthyl-1,3,3-bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino (ou fenchylamino)
 (63) (1*R*,2*S*-endo) (+) bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
 (64) (1*R*,2*R*-exo) (-) bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
 20 (65) (1*S*,2*R*-endo) (-) bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
 (66) (1*S*,2*S*-exo) (+) bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
 (67) 1-pipéridinylamino
 (68) 1-pyrrolidinylamino
 (69) 1-hexahydroazépinylamino
 25 (70) 4-morpholinylamino
 (71) 4-thiomorpholinylamino
 (72) N-méthyl exo bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
 (73) N-éthyl exo bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
 (74) N-propyl exo bicyclo[2.2.1]heptan-2-amino
 30

Parmi les produits de formule (I) ci-dessus, ceux répondant à la formule (Ia) ci-après:



dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 et R_4 , R_1 et R_2 sont tels que définis pour (I) sont avantageux. Parmi ces composés de formule (Ia), les composés de formule (Ia') :



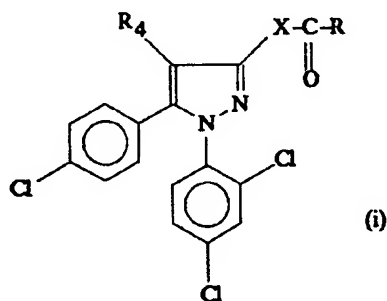
dans laquelle $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6$ et R_4 sont tels que définis ci-dessus pour (I), R_1 est l'hydrogène ou un C_1-C_6 alkyle et R_2 est un radical carbocyclique non aromatique en C_3-C_{15} , ou un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons choisi parmi 1-pyrrolidinyne, 1-pipéridinyne, 1-hexahydroazépinyne, 4-morpholinyne et 4-thiomorpholinyne et leurs sels, sont particulièrement avantageux.

Parmi les produits de formule (I), ceux répondant aux formules (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie) et (If) ci-dessous, où au moins l'un des substituants $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5$ et g_6 est autre que l'hydrogène, R_1 est l'hydrogène ou un alkyle en C_1-C_6 , R_2 est tel que défini ci-dessus, R_3 est l'hydrogène ou un groupe alkyle en C_1-C_3 , R_4 est hydrogène ou méthyle et R_5 est un cycloalkyl(C_1-C_3)alkyle, le cycloalkyle étant en C_3-C_6 ou un phényl(C_1-C_3)alkyle non substitué ou substitué sur le cycle aromatique par un groupe méthyle ou un atome de fluor ou de chlore, et leurs sels éventuels, sont particulièrement avantageux.

Dans ces derniers produits particulièrement avantageux,

- lorsque R_1 représente un alkyle en C_1-C_6 , les groupes méthyle, éthyle, propyle et isopropyle sont préférés;
- lorsque R_3 est un alkyle en C_1-C_3 , le groupe méthyle est préféré;
- les groupes R_2 préférés sont les radicaux carbocycliques non aromatiques en C_3-C_{15} non substitués ou substitués par un alkyle en C_1-C_4 , notamment méthyle, éthyle, propyle, isopropyle ou t-butyle, ou par deux ou trois groupes méthyle, par exemple les radicaux méthyl-, éthyl- ou t-butylcyclohexyles ou les radicaux diméthyl- ou triméthylcyclohexyles; les radicaux cycloalkyl(C_1-C_3)alkyles où le cycloalkyle est en C_3-C_6 ; les radicaux alkyle en C_1-C_3 substitués par un groupe 2- ou 3-indolyle; les radicaux 2- et 3-indolyle; et les radicaux 1-pyrrolidinyne, 1-pipéridinyne, 1-hexahydroazépinyne, 4-morpholinyne, 4-thiomorpholinyne;
- les groupes R_5 préférés sont les radicaux cyclohexylméthyle, cyclohexyléthyle, benzyle, 4-méthylbenzyle et phényle.

Parmi les produits de formule (I) ci-dessus, ceux représentés par la formule (i):



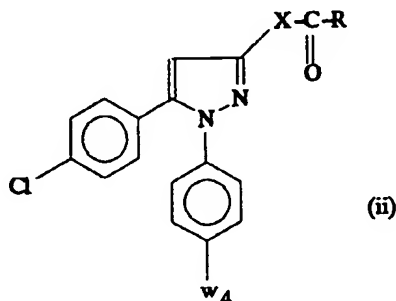
dans laquelle R_4 , X et R sont tels que définis ci-dessus pour (I), et leurs sels, sont très avantageux, notamment lorsque R_4 représente l'hydrogène ou un groupe méthyle ou lorsque R_4 représente l'hydrogène ou un groupe méthyle et X représente une liaison directe.

Les composés de formule (i) dans laquelle R_4 est l'hydrogène ou un groupe méthyle, X est une liaison directe et R représente un groupe $-NR_1R_2$ dans lequel R_1 est l'hydrogène ou un groupe méthyle et R_2 est un radical carbocyclique non aromatique en C_3-C_{15} ou un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons choisi parmi 1-pyrrolidinyne, 1-pipéridinyne, 1-hexahydroazépinyne, 4-morpholinyne et 4-thiomorpholinyne et leurs sels, sont particulièrement préférés.

Egalement particulièrement préférés sont les composés de formule (i) dans laquelle R_4 est l'hydrogène ou un

groupe méthyle, X est $-(CH_2)_x-N(R_3)-$ et R est $-NR_1R_2$, x étant zéro ou un, R_1 étant l'hydrogène, R_3 étant l'hydrogène ou un groupe méthyle et R_2 étant un phényle non substitué ou substitué par un ou deux atomes d'halogène, un groupe (C_1-C_5) alkyle ou un groupe (C_1-C_5) alcoxy ou un radical carbocyclique non aromatique en C_3-C_{15} , et leurs sels.

Parmi les composés de formule (I), ceux répondant à la formule (ii):

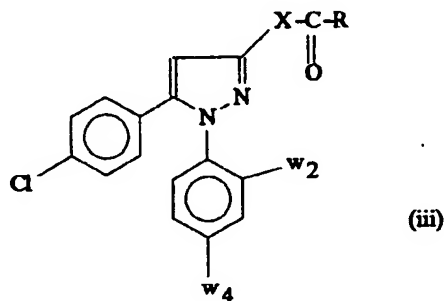


dans laquelle X et R sont tels que définis ci-dessus pour (I) et w_4 est un groupe méthyle ou méthoxy, et leurs sels sont également avantageux, en particulier ceux de formule (ii) dans laquelle w_4 est un groupe méthyle ou méthoxy, X représente une liaison directe et R représente un groupe $-NR_1R_2$ dans lequel R_1 représente l'hydrogène ou un groupe méthyle et R_2 représente un radical carbocyclique non aromatique en C_3-C_{15} , et leurs sels.

Une sous-classe avantageuse comprend les composés de formule (ii) dans laquelle w_4 est un groupe méthyle ou méthoxy, X représente un groupe $-(CH_2)_x-N(R_3)-$ dans lequel x est zéro ou un, R_3 représente l'hydrogène ou un groupe méthyle, et R est un groupe $-NR_1R_2$ dans lequel R_1 représente l'hydrogène et R_2 représente un phényle non substitué ou substitué par un ou deux atomes d'halogène, un groupe (C_1-C_5) alkyle ou un (C_1-C_5) alcoxy ou un radical carbocyclique non aromatique en C_3-C_{15} ou leurs sels.

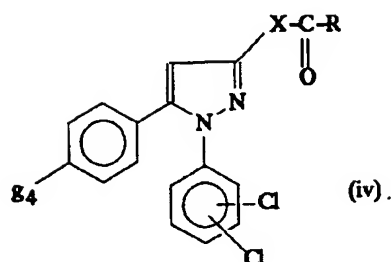
D'autres composés intéressants selon la présente invention sont ceux de formule (I) dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_4 et X sont tels que définis ci-dessus pour (I) et R représente un groupe $-NR_1R_2$ dans lequel R_1 est l'hydrogène ou un groupe (C_1-C_6) alkyle et R_2 est un groupe 2- ou 3-indolyl(C_1-C_3)alkyle ou un groupe 2- ou 3-indolyle et leurs sels.

Parmi ces derniers, les produits de formule (iii):



dans laquelle X est tel que défini ci-dessus pour (I), R est un groupe $-NR_1R_2$ dans lequel R_1 représente l'hydrogène ou un (C_1-C_6) alkyle et R_2 est un groupe 2- ou 3-indolyl(C_1-C_3)alkyle ou un groupe 2- ou 3-indolyle et soit w_2 est l'hydrogène et w_4 est un groupe méthyle ou méthoxy soit w_2 et w_4 représentent un atome de chlore, et leurs sels, sont particulièrement intéressants.

Des produits inclus dans la formule (I) ci-dessus, également intéressants sont ceux de formule (iv) :

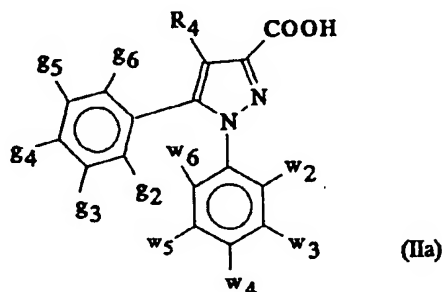


dans laquelle X et R sont tels que définis ci-dessus pour (I) et g_4 représente un atome de brome, un méthyle ou un trifluorométhyle et leurs sels.

Dans les produits préférés de formule (iv), les deux atomes de chlore sont dans les positions 2,3 ; 2,4 ; 2,5 ou 3,4 et dans ces produits préférés de formule (iv), ceux dont X est une liaison directe et R est un groupe $-NR_1R_2$ où R_1 est l'hydrogène ou un alkyle en C_1-C_6 et R_2 est un radical carbocyclique non aromatique contenant de 3 à 15 atomes de carbone sont particulièrement préférés.

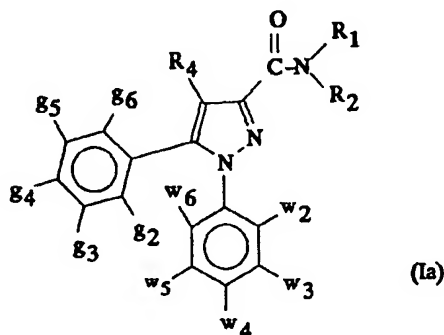
Les sels éventuels des composés selon la présente invention, notamment de ceux ayant les formules (I), (Ia'), (I), (ii), (iii), et (iv) ci-dessus et (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie) et (If) ci-dessous, comprennent aussi bien ceux avec des acides minéraux ou organiques qui permettent une séparation ou une cristallisation convenable des produits, tels que l'acide picrique ou l'acide oxalique, que ceux qui forment des sels pharmaceutiquement acceptables tels que le chlorhydrate, le bromhydrate, le sulfate, l'hydrogénosulfate, le dihydrogénophosphate, le méthanesulfonate, le méthylsulfate, le maléate, le fumarate, le 2-naphtalènesulfonate, le glyconate, le gluconate, le citrate, l'iséthionate.

Selon un autre de ses aspects, la présente invention concerne un procédé pour la préparation des composés (I) caractérisé en ce que l'on traite un dérivé de l'acide 3-pyrazolecarboxylique de formule:

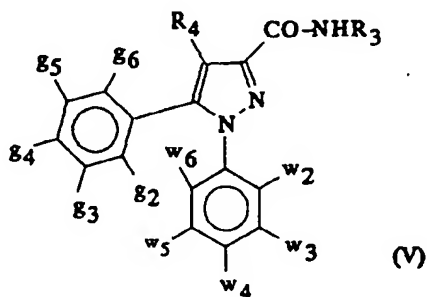


dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 et R_4 sont tels que définis pour (I) ou une de ses formes activées, esters ou chlorures d'acides

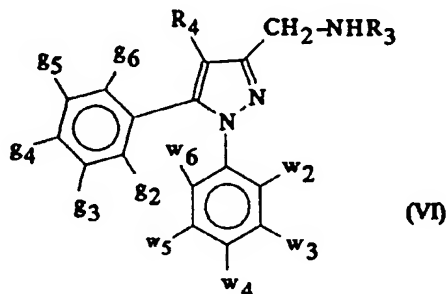
soit avec une amine de formule HNR_1R_2 dans laquelle R_1 et R_2 sont tels que définis pour (I) pour obtenir les amides de formule:



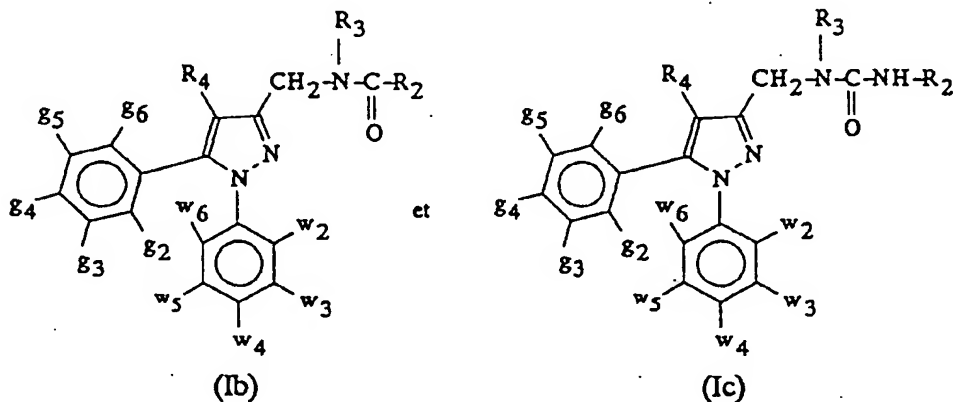
dans laquelle $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6, R_4, R_1$ et R_2 sont tels que définis pour (I),
soit éventuellement avec une amine primaire R_3NH_2 dans laquelle R_3 est tel que défini pour (I) pour obtenir les
amides intermédiaires (V) de formule:



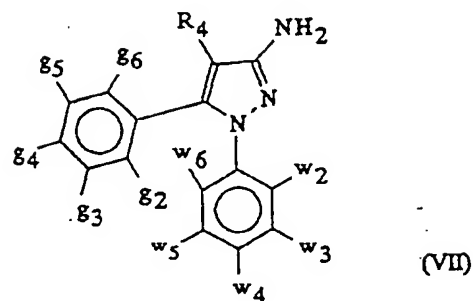
dans laquelle $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6, R_4$ et R_3 sont tels que définis pour (I) pour obtenir par réduction
par un hydrure métallique les amines intermédiaires de formule:



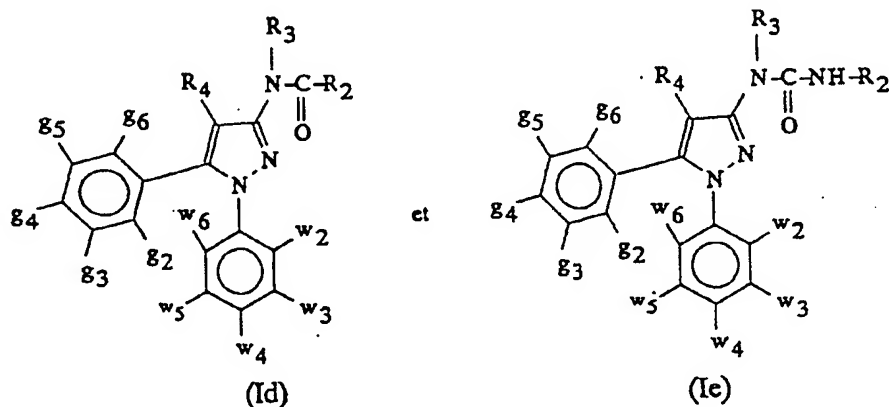
dans laquelle $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6, R_4$ et R_3 sont tels que définis pour (I), qui sont transformées en
amide ou en urée de formule:



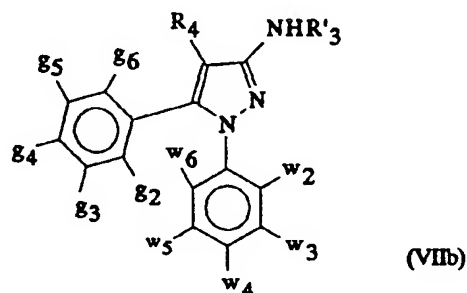
dans lesquelles $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6, R_2, R_3$ et R_4 sont tels que définis pour (I) par réaction avec
respectivement un chlorure d'acide de formule R_2COCl ou un isocyanate de formule $R_2-N=C=O$ dans lesquels R_2
est tel que défini pour (I),
soit avec un dérivé de l'azidure de diphenylphosphoryle en milieu basique suivi d'un traitement acide pour obtenir
l'amine intermédiaire de formule :



dans laquelle $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6$ et R_4 sont tels que définis pour (I), qui est soumis à l'action d'un chlorure d'acide $R_2\text{COCl}$ ou d'un isocyanate $R_2\text{-N=C=O}$ pour obtenir respectivement des amides et les urées de formule :

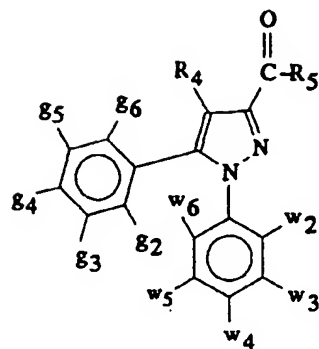


dans lesquelles $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6, R_2$ et R_4 sont tels que définis pour (I) et R_3 représente l'hydrogène, les mêmes composés pour lesquels R_3 est différent de l'hydrogène étant préparés à partir de l'amine primaire (VII) ci-dessus transformée en amine secondaire de formule :



dans laquelle $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6$ et R_4 sont tels que définis pour (I) et R'_3 représente un (C_1-C_2) alkyle, qui sont ensuite soumises à l'action d'un chlorure d'acide $R_2\text{COCl}$ ou d'un isocyanate $R_2\text{-N=C=O}$ pour obtenir les amides et les urées de formule (Id) et (Ic) telles que définies ci-dessus dans lesquelles R_3 est différent de l'hydrogène,

soit avec un réactif organomanganeux $R_5\text{MnX}_1$ dans lequel R_5 est tel que défini pour (I) et X_1 représente un halogène pour obtenir les dérivés cétoniques de formule :



(If)

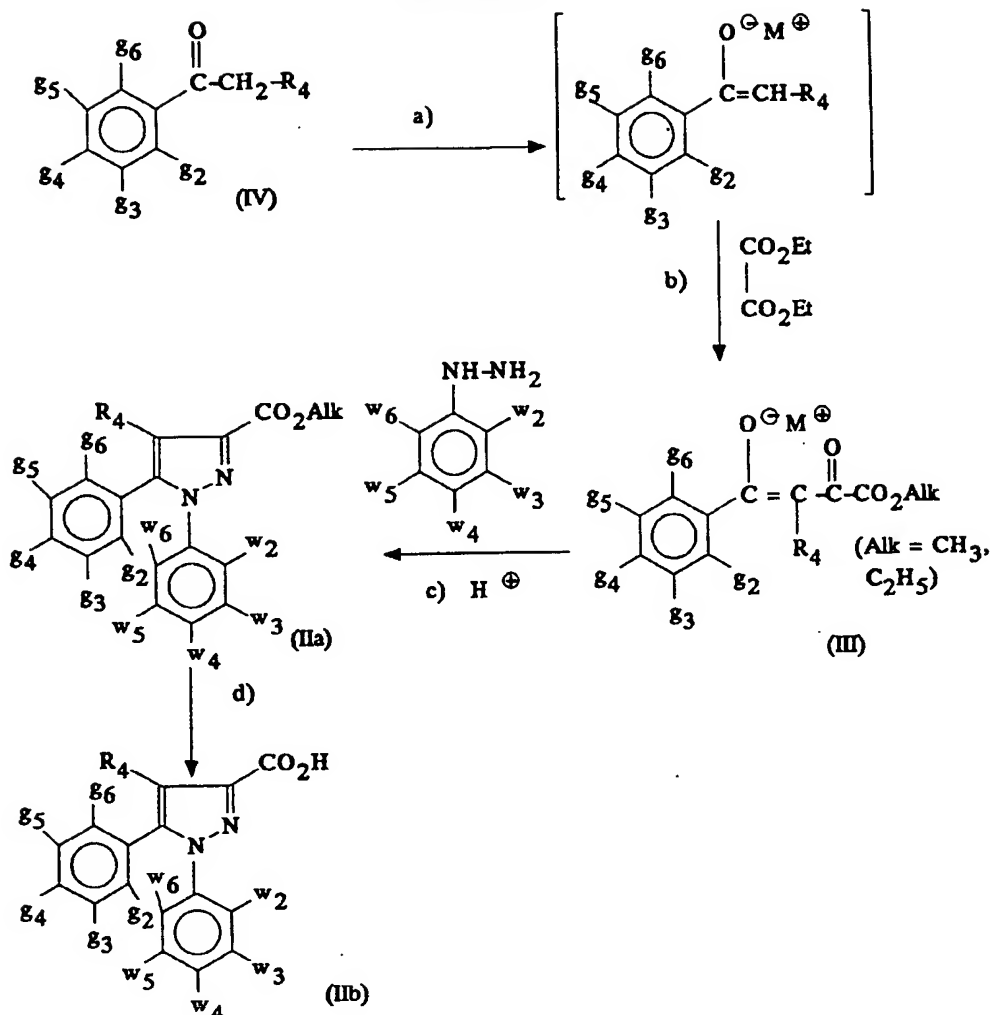
les composés ainsi obtenus étant éventuellement transformés en l'un de leurs sels.

Selon un mode opératoire préférentiel, les pyrazoles de formule (I) peuvent être synthétisés à partir des esters correspondants, par transformation de la fonction ester en amide, urée ou cétone, via l'acide et le chlorure d'acide.

Lesdits esters sont synthétisés en appliquant la méthode décrite selon Berichte, 1887, 20, 2185.

Le schéma réactionnel de préparation des composés (I) via leur ester méthylique ou éthylique (Alk = CH₃ ou C₂H₅) est représenté par le SCHEMA 1 ci-dessous.

SCHEMA 1



La première étape a) consiste en la préparation d'un sel de métal alcalin d'un dérivé de l'acétophénone de formule (IV) dans laquelle R₄ et g₂, g₃, g₄, g₅ et g₆ sont tels que définis ci-dessus pour (I) sur lequel est ensuite additionnée, une quantité équimolaire d'oxalate de diéthyle (étape b) pour obtenir le cétoester de formule (III).

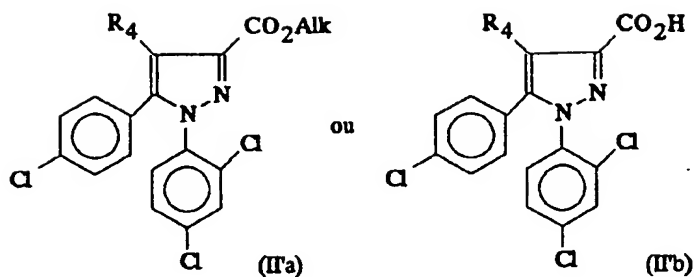
Dans le cas où R₄ = H, le métal alcalin sera préférentiellement le sodium, et le sel du cétoester (III) (Alk = CH₃) sera obtenu selon Bull. Soc. Chim. Fr., 1947, 14, 1098 en utilisant le méthylate de sodium dans le méthanol pour effectuer l'étape a).

Dans le cas où R₄ = CH₃, le métal alcalin sera préférentiellement le lithium, et le sel du cétoester (III) (Alk = C₂H₅) sera obtenu selon J. Heterocyclic. Chem. 1989, 26, 1389 en utilisant le sel de lithium de l'hexaméthylidisilazane dans l'éther éthylique pour effectuer l'étape a).

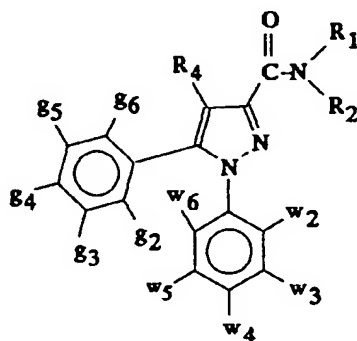
Les sels de métal alcalin (III) ainsi préparés et un excès de dérivé de l'hydrazine sont alors chauffés au reflux de l'acide acétique (étape c). Par précipitation dans l'eau glacée on obtient ainsi les 3-pyrazole esters (IIa).

Ces esters (IIa) sont ensuite transformés en leurs acides (IIb) par action d'un agent alcalin comme par exemple l'hydroxyde de potassium puis acidification (étape d).

Dans le SCHEMA 1 ci-dessus, les esters de formule (IIa) dans laquelle w₂ et w₄ sont un atome de chlore, w₃, w₅ et w₆ sont l'hydrogène, g₄ est un atome de chlore, g₂, g₃, g₅ et g₆ sont l'hydrogène et pour lesquels Alk représente un (C₁-C₅)alkyle et les acides (IIb) correspondants, sont des intermédiaires clés nouveaux pour la préparation des composés (I), particulièrement avantageux, et représentent donc un aspect ultérieur de l'invention ; ces composés répondent aux formules (II'a) ou (II'b).



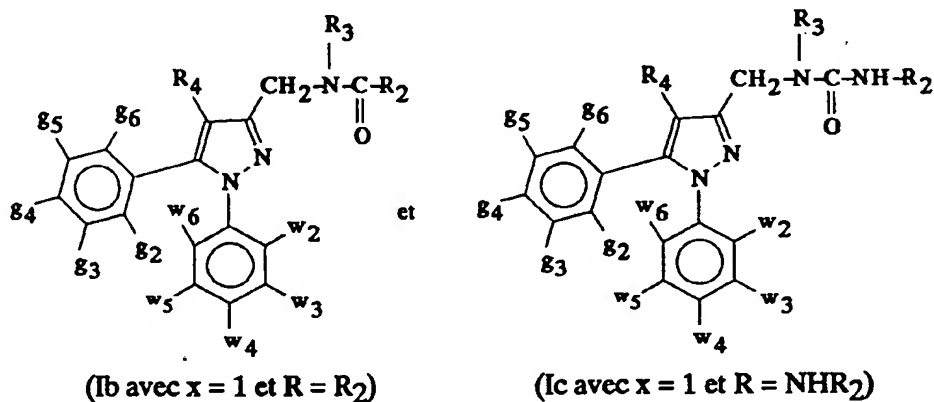
15 Lorsque X est représenté par une liaison directe, les amides selon l'invention de formule (Ia) :



(Ia, avec X = liaison directe)

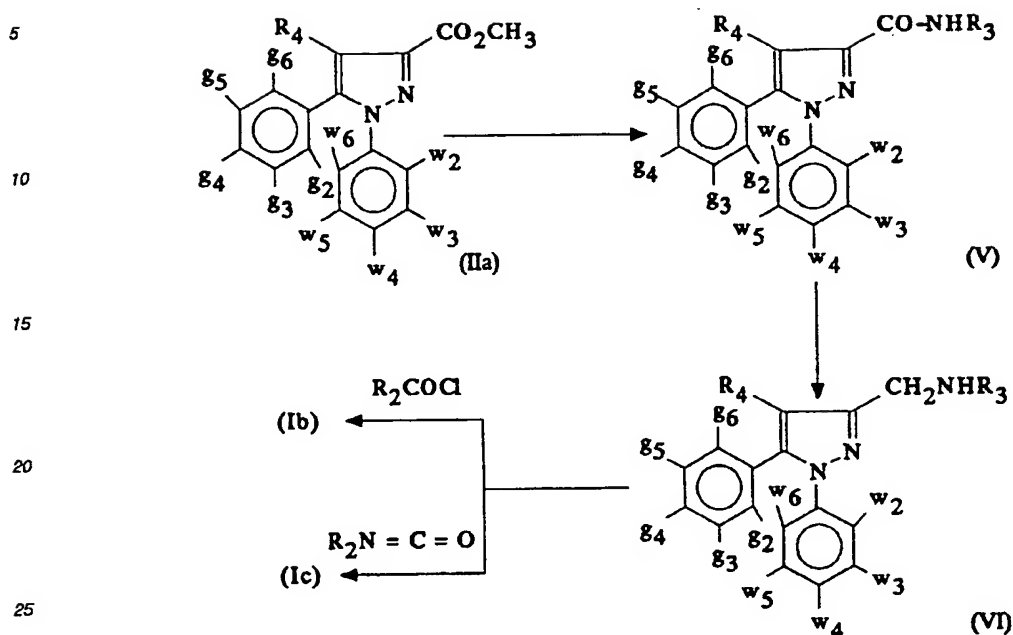
30 dans laquelle, w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 et g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_1 , R_2 et R_4 sont tels que définis pour (I) sont préparés à partir d'un dérivé fonctionnel de l'acide (IIb), de préférence le chlorure, selon les méthodes habituelles afin de le substituer par une amine de formule HNR_1R_2 , préparée selon les méthodes habituelles, pour obtenir les composés (Ia) selon l'invention.

35 Lorsque X est représenté par un groupe $-(\text{CH}_2)_x\text{-N}(\text{R}_3)-$ dans lequel x et R_3 sont tels que définis pour (I), les amides et les urées selon l'invention de formule (Ib) et (Ic) :



55 dans lesquelles w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 et g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_2 , R_3 et R_4 sont tels que définis pour (I) sont préparés à partir de l'ester (IIa) décrit précédemment selon le SCHEMA 2 suivant:

SCHEMA 2

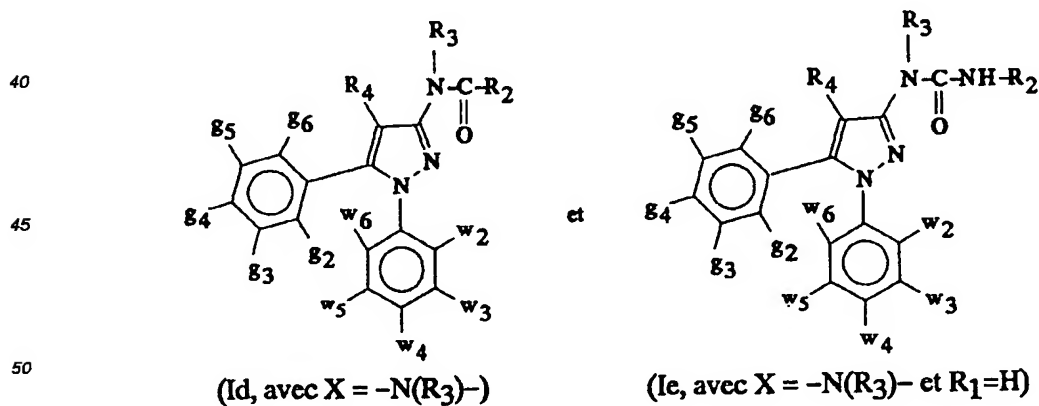


30 Le passage de l'ester (IIa) à l'amide intermédiaire (V) peut par exemple être effectué, via le chlorure d'acide correspondant, par réaction de celui-ci avec une amine R_3NH_2 , dans un alcool comme par exemple l'éthanol.

La réduction de l'amide (V) en amine (VI) est ensuite effectuée par un hydruure métallique, tel l'hydruure de lithium et d'aluminium ou préférentiellement par le complexe BH_3 -THF en solution dans le THF chauffé au reflux. L'amine (VI) est alors transformée en amide (Ib) ou en urée (Ic) selon l'invention par les méthodes conventionnelles, par exemple res-

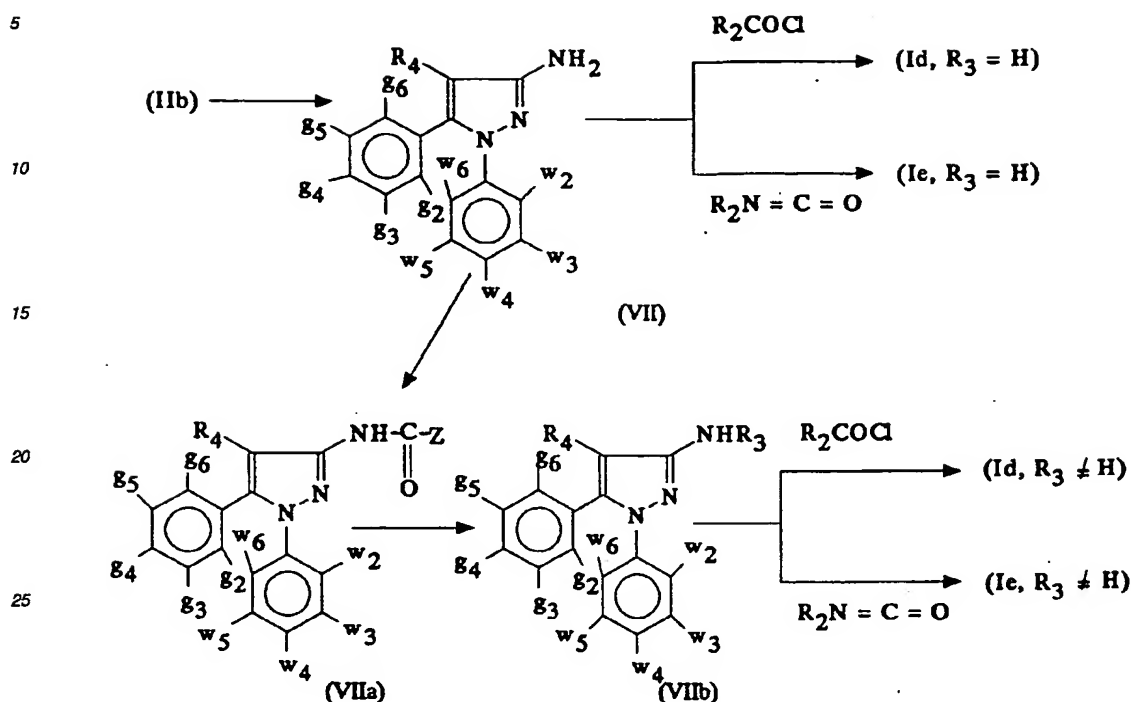
35 pectivement par réaction avec un chlorure d'acide R_2COCl ou avec un isocyanate $R_2-N=C=O$.

Les amides et les urées selon l'invention de formule (Id) et (Ie) :



55 dans lesquelles g_2, g_3, g_4, g_5, g_6 et $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, R_2, R_3$ et R_4 sont tels que définis pour (I) sont préparés à partir des acides 3-pyrazolecarboxyliques obtenus précédemment selon le SCHEMA 3 suivant:

SCHEMA 3

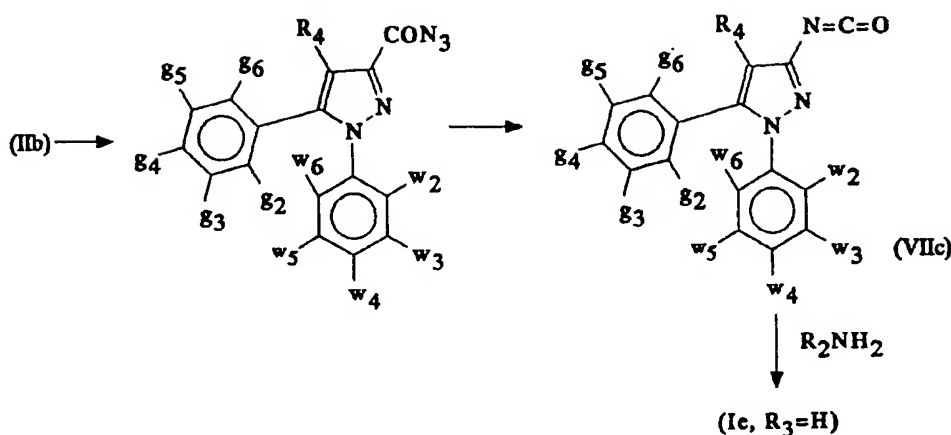


Les acides (IIb) sont transformés en amines correspondantes (VII) par réaction de Curtius, en utilisant par exemple l'azidure de diphenylphosphoryle en milieu basique suivi d'un traitement par un acide fort tel que l'acide chlorhydrique ou l'acide trifluoroacétique comme il est décrit dans Synthesis, 1990, 295. Les amines (VII) sont alors transformées en amides (Id) ou en urées (Ie) selon l'invention par les méthodes habituelles, telle que par exemple par réaction avec un chlorure d'acide R_2COCl dans le cas de (Id) avec $R_3 = H$ ou avec un isocyanate $R_2-N = C = O$ dans le cas de (Ie) avec $R_3 = H$.

Alternativement les urées (Ie) avec $R_3 = H$ peuvent être préparées par la réaction inverse : les acides (IIb) sont transformés en isocyanates correspondants (VIIc) comme décrit dans J. Org. Chem. 1961, 26, 3511 selon le SCHEMA 4 ci-après.

La réaction des isocyanates (VIIc) avec une amine R_2NH_2 conduit alors directement aux urées (Ie).

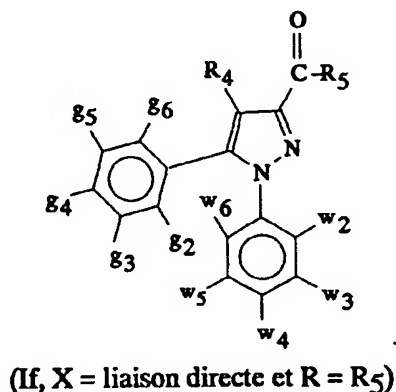
SCHEMA 4



Pour préparer les composés (Id) et (Ie) pour lesquels R_3 est différent de l'hydrogène, les amines primaires (VII) sont préalablement transformées en amines secondaires (VIIb) par une séquence réactionnelle telle que la réaction avec un chlorure d'acide R'_3COCl (avec $R'_3 = (C_1-C_2)$ alkyle), suivi d'une réduction de l'amide (VIIa) obtenu, par exemple par réaction avec BH_3 dans le THF. Dans le cas où R_3 représente un méthyle, on utilise préférentiellement la réaction des amines (VII) avec le dicarbonate de tertiobutyle, $(BOC)_2O$, ou avec un mélange d'acide formique et d'anhydride acétique qui conduisent respectivement au carbamate (VIIa, $Z = OtBu$) ou au formamide (VIIa, $Z = H$), produits que l'on réduit ensuite, par exemple par $LiAlH_4$ pour obtenir les amines (VIIb, $R_3 = CH_3$).

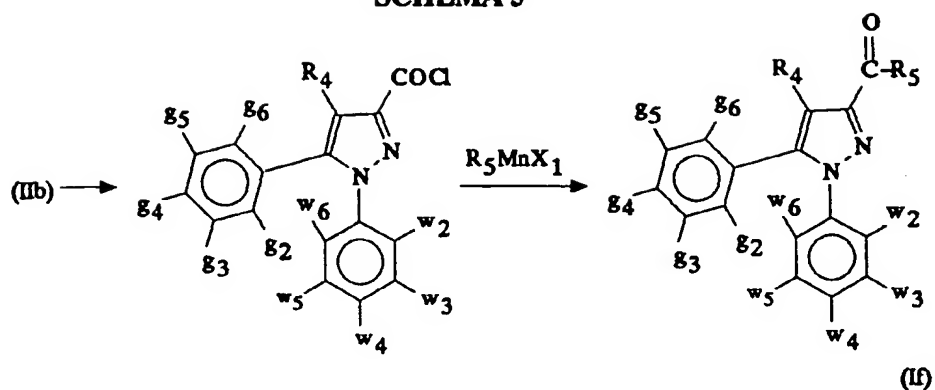
Les amines secondaires (VIIb) sont ensuite transformées en amides (Id) ou en urées (Ie) selon l'invention comme décrit ci-dessus.

Les dérivés cétoniques selon l'invention de formule (If) :



dans laquelle g_2, g_3, g_4, g_5, g_6 et $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, R_4$ et R_5 sont tels que définis pour (I) sont préparés préférentiellement à partir des acides 3-pyrazolecarboxyliques (IIb) décrits précédemment selon le SCHEMA 5 suivant:

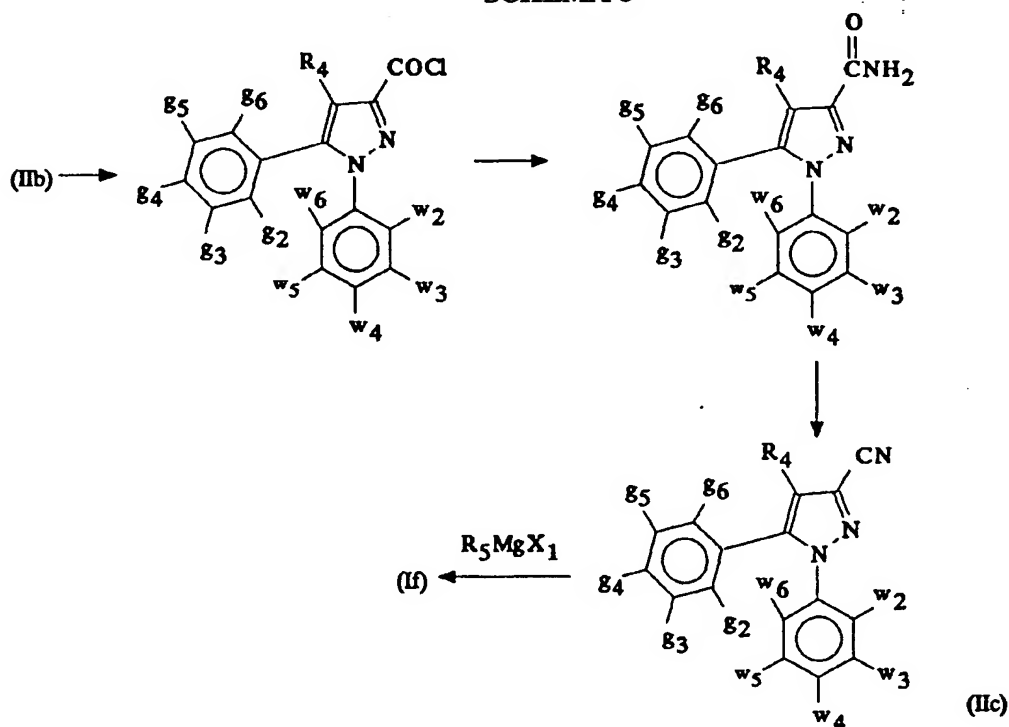
SCHEMA 5



Les acides (IIb) sont transformés en chlorures d'acides selon les méthodes classiques; ces derniers sont ensuite transformés en dérivés cétoniques (If) selon l'invention par réaction avec un réactif organomanganeux approprié, R_5MnX_1 dans lequel R_5 est tel que défini pour (I) et X_1 représente un halogène, de préférence un atome de chlore, en utilisant par exemple la méthode décrite dans Tetrahedron Letters, 1989, 30, 7369.

Alternativement, les dérivés cétoniques (If) peuvent être préparés à partir des acides (IIb) via les nitriles (IIc) selon le SCHEMA 6 suivant:

SCHEMA 6



La transformation de (IIb) en (IIc) est effectuée par une méthode classique telle que, par exemple, la transformation en chlorure d'acide suivie d'amination (NH_3 -THF-eau) et déshydratation de l'amide obtenu, par exemple, par traitement par CH_3SO_2Cl dans la pyridine comme décrit dans J. Am. Chem. Soc., 1955, 77, 1701.

Les nitriles (IIc) ainsi obtenus sont ensuite traités par des réactifs organométalliques préférentiellement organomagnésiens de formule R_5MgX_1 pour fournir, après traitement acide, les dérivés cétoniques (If).

Les composés de formule (I) ainsi obtenus sont isolés, sous forme de base libre ou éventuellement de sel, selon les techniques classiques.

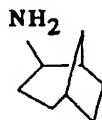
Lorsque le composé de formule (I) est obtenu sous forme de base libre, la salification est effectuée par traitement avec l'acide choisi dans un solvant organique. Par traitement de la base libre, dissoute par exemple dans un alcool tel que l'isopropanol, avec une solution de l'acide choisi dans le même solvant, on obtient le sel correspondant qui est isolé selon les techniques classiques. Ainsi, on prépare par exemple le chlorhydrate, le bromhydrate, le sulfate, l'hydrogénosulfate, le dihydrogénophosphate, le méthanesulfonate, l'oxalate, le maléate, le fumarate, le 2-naphtalènesulfonate.

A la fin de la réaction, les composés de formule (I) peuvent éventuellement être isolés sous forme d'un de leurs sels, par exemple le chlorhydrate ou l'oxalate; dans ce cas, s'il est nécessaire, la base libre peut être préparée par neutralisation dudit sel avec une base minérale ou organique, telle que l'hydroxyde de sodium ou la triéthylamine ou avec un carbonate ou bicarbonate alcalin, tel que le carbonate ou bicarbonate de sodium ou de potassium.

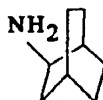
Les amines de formule HNR_1R_2 sont soit disponibles commercialement, soit décrites dans la littérature ou soit préparées par des méthodes connues selon les PREPARATIONS décrites ci-après.

Parmi ces amines, les amines préférées sont par exemple celles citées ci-après:

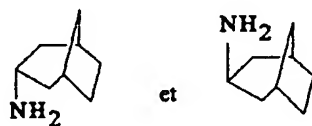
(1) bicyclo[3.2.1]octan-2-ylamine préparée selon H. Maskill et al., J. Chem. Soc. Perkin II, 1984, 119 ;



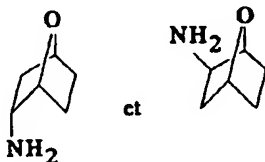
(2) bicyclo[2.2.2]octan-2-ylamine préparée selon R. Seka et al., Ber. 1942, 1379 ;



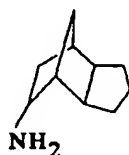
(3) endo et exo bicyclo[3.2.1]octan-3-ylamine préparées selon H. Maskill et al., J. Chem. Soc. Perkin Trans II, 1984, 1369 ;



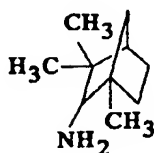
(4) endo et exo oxa-7-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine préparées selon W.L. Nelson et al., J. Heterocyclic Chem., 1972, 9, 561 ;



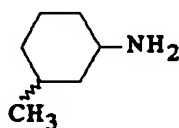
(5) endo-tricyclo[5.2.1.0^{2,6}]décan-8-amine préparée selon G. Buchbauer et al., Arch. Pharm., 1990, 323, 367 ;



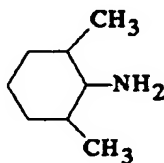
(6) endotriméthyl-1,3,3-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine préparée selon Ingersoll et al., J. Am. Chem. Soc., 1951, 73, 3360 ;



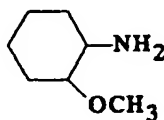
(7) 3-méthylcyclohexylamine préparée selon Smith et al., J. Org. Chem., 1952, 17, 294 ;



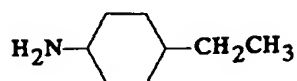
(8) 2,6-diméthylcyclohexylamine préparée selon Cornubert et al., Bull. Soc. Chim. Fr., 1945, 12, 367 ;



(9) 2-méthoxycyclohexylamine préparée selon Noyce et al., J. Am. Soc., 1954, 76, 768 ;



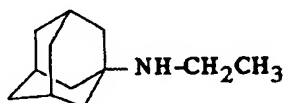
(10) 4-éthylcyclohexylamine préparée selon A. Shirahata et al., Biochem. Pharmacol., 1991, 41, 205 ;



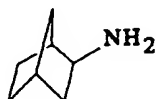
(11) bicyclo[2.2.2]oct-2-èn-5-amine préparée selon H.L. Goering et al., J. Am. Chem. Soc., 1961, 83, 1391 ;



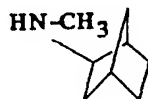
(12) N-éthyl-1-adamantylamine préparée selon V.L. Narayanan et al., J. Med. Chem., 1972, 15, 443 ;



(13) tricyclo[2.2.1.0^{2,6}]heptan-3-ylamine préparée selon G. Muller et al., Chem. Ber., 1965, 98, 1097;



(14) N-méthyl-exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine préparée selon W.G. Kabalka et al., Synth. Commun., 1991, 20, 231;



Les amines R_3NH_2 sont disponibles commercialement ou préparées selon des méthodes connues.
 Les chlorures d'acides R_2COCl sont disponibles commercialement ou préparés à partir des acides correspondants selon les méthodes connues.
 Les isocyanates $R_2-N=C=O$ sont également disponibles commercialement ou préparés à partir des amines correspondantes (réaction au phosgène) ou des acides correspondants (réarrangement de Curtius) selon les méthodes connues.

Les composés selon l'invention ont fait l'objet d'essais biochimiques.

Les composés (I) et leurs sels éventuels ont montré une bonne affinité *in vitro* pour les récepteurs aux cannabinoïdes dans des essais réalisés selon les conditions expérimentales décrites par Devane et al., Molecular Pharmacology,

1988, 34, 605-613.

Les composés selon l'invention possèdent également une affinité pour les récepteurs aux cannabinoïdes présents sur des préparations d'organes isolés stimulés électriquement. Ces essais ont été réalisés sur l'iléon de cobaye et sur le vas deferens de souris selon Roselt et al., *Acta Physiological, Scandinavia*, 1975, 94, 142-144 et selon Nicolau et al., *Arch. Int. Pharmacodyn.*, 1978, 236, 131-136.

Les composés selon l'invention sont généralement administrés en unités de dosage.

Lesdites unités de dosage sont de préférence formulées dans des compositions pharmaceutiques dans lesquelles le principe actif est mélangé avec un excipient pharmaceutique.

Ainsi, selon un autre de ses aspects, la présente invention concerne des compositions pharmaceutiques renfermant, en tant que principe actif, un composé de formule (I) ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

Les composés de formule (I) ci-dessus et leurs sels pharmaceutiquement acceptables peuvent être utilisés à des doses journalières de 0,01 à 100 mg par kilo de poids corporel du mammifère à traiter, de préférence à des doses journalières de 0,1 à 50 mg/kg. Chez l'être humain, la dose peut varier de préférence de 0,5 à 4000 mg par jour, plus particulièrement de 2,5 à 1000 mg selon l'âge du sujet à traiter ou le type de traitement : prophylactique ou curatif.

Dans les compositions pharmaceutiques de la présente invention pour l'administration orale, sublinguale, sous-cutanée, intramusculaire, intraveineuse, transdermique, locale ou rectale, les principes actifs peuvent être administrés sous formes unitaires d'administration, en mélange avec des supports pharmaceutiques classiques, aux animaux et aux êtres humains. Les formes unitaires d'administration appropriées comprennent les formes par voie orale telles que les comprimés, les gélules, les poudres, les granules et les solutions ou suspensions orales, les formes d'administration sublinguale et buccale, les formes d'administration sous-cutanée, intramusculaire, intraveineuse, intranasale ou intraoculaire et les formes d'administration rectale.

Dans les compositions pharmaceutiques de la présente invention, le principe actif est généralement formulé en unités de dosage contenant de 0,5 à 1000 mg, de préférence de 1 à 200 mg dudit principe actif par unité de dosage.

Lorsque l'on prépare une composition solide sous forme de comprimés, on mélange le principe actif principal avec un véhicule pharmaceutique tel que la gélatine, l'amidon, le lactose, le stéarate de magnésium, le talc, la gomme arabique ou analogues. On peut enrober les comprimés de saccharose ou d'autres matières appropriées ou encore les traiter de telle sorte qu'ils aient une activité prolongée ou retardée et qu'ils libèrent d'une façon continue une quantité prédéterminée de principe actif.

On obtient une préparation en gélules en mélangeant le principe actif avec un diluant et en versant le mélange obtenu dans des gélules molles ou dures.

Une préparation sous forme de sirop ou d'elixir peut contenir le principe actif conjointement avec un édulcorant, acalorique de préférence, du méthylparaben et du propylparaben comme antiseptique, ainsi qu'un agent donnant du goût et un colorant approprié.

Les poudres ou les granules dispersibles dans l'eau peuvent contenir le principe actif en mélange avec des agents de dispersion ou des agents mouillants, ou des agents de mise en suspension, comme la polyvinylpyrrolidone, de même qu'avec des édulcorants ou des correcteurs du goût.

Pour une administration rectale, on recourt à des suppositoires qui sont préparés avec des liants fondant à la température rectale, par exemple du beurre de cacao ou des polyéthyléneglycols.

Pour une administration parentérale, intranasale ou intraoculaire, on utilise des suspensions aqueuses, des solutions salines isotoniques ou des solutions stériles et injectables qui contiennent des agents de dispersion et/ou des agents mouillants pharmacologiquement compatibles, par exemple le propyléneglycol ou le butyléneglycol.

Pour une administration par inhalation on utilise un aérosol contenant par exemple du trioléate de sorbitane ou de l'acide oléique ainsi que du trichlorofluorométhane, du dichlorotétrafluoroéthane ou tout autre gaz propulseur biologiquement compatible.

Le principe actif peut être formulé également sous forme de microcapsules, éventuellement avec un ou plusieurs supports ou additifs.

Le principe actif peut être également présenté sous forme de complexe avec une cyclodextrine, par exemple α , β ou γ cyclodextrine, 2-hydroxypropyl- β -cyclodextrine ou méthyl- β -cyclodextrine.

Les composés de formule (I) ainsi formulés peuvent être utilisés pour le traitement de l'immunomodulation, de la migraine, de l'asthme, de l'épilepsie, du glaucome, de la maladie de Parkinson, des dyskinésies, des neuropathies, des troubles mnésiques et thymiques, des vomissements, de l'ischémie, de l'angor, de l'hypotension orthostatique ou de l'insuffisance cardiaque.

Les exemples suivants illustrent l'invention sans toutefois la limiter.

Les points de fusion ou de décomposition des produits, F, ont été mesurés en tube capillaire avec un appareil de Tottoli.

L'excès énantiomérique des amines optiquement actives, e.e., a été déterminé par RMN du ^{19}F après réaction avec le chlorure d'acide de Mosher S (+) selon J. Org. Chem., 1969, 34, 2543.

Les pouvoirs rotatoires, $[\alpha]_D^{20}$, ont été mesurés à $c = 1$ dans l'éthanol.

PREPARATIONS

A. AMINES NHR_1R_2 5 1. (1*R*,2*S*-endo) (+) bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

L'acide (1*R*,2*S*-endo) (-) bicyclo[2.2.1]heptan-2-carboxylique est préparé selon Tetrahedron Letters, 1985, 26, 3095.

Par une réaction de Curtius effectuée selon J. Org. Chem., 1961, 26, 3511, il est ensuite transformé en amine correspondante (1*R*,2*S*-endo) (+).

$[\alpha]_D^{20} = +13,4^\circ$ ($c = 1$, EtOH).

e.e. > 95 % δ (CF_3) = 6,67 ppm par rapport à $\text{CF}_3\text{CO}_2\text{H}$.

15 2. (1*R*,2*R*-exo) (-) bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

L'acide (1*R*,2*S*-endo) (-) bicyclo[2.2.1]heptan-2-carboxylique préparé dans l'exemple précédent est transformé en son isomère (1*R*,2*R*-exo) (-) selon J. Am. Chem. Soc., 1983, 105, 950 puis transformé comme décrit dans l'exemple précédent en amine correspondante (1*R*,2*R*-exo) (-).

$[\alpha]_D^{20} = -17,7^\circ$ ($c = 1$, EtOH).

20 e.e. > 94 % (déterminé comme ci-dessus, δ (CF_3) = 6,81 ppm).

3. (1*S*,2*R*-endo) (-) bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

L'acide (1*S*,2*R*-endo) (+) bicyclo[2.2.1]heptan-2-carboxylique est préparé selon Tetrahedron Letters, 1989, 30, 5595 puis transformé comme décrit précédemment en amine correspondante (1*S*,2*R*-endo) (-).

e.e. > 95 % (déterminé comme ci-dessus, δ (CF_3) = 6,62 ppm).

4. (1*S*,2*S*-exo) (+) bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

30 L'acide (1*S*,2*R*-endo) (+) préparé dans l'exemple précédent est transformé en son isomère (1*S*,2*S*-exo) (+) selon J. Am. Chem. Soc., 1983, 105, 950 puis celui-ci est converti en l'amine correspondante (1*S*,2*S*-exo) (+) comme décrit précédemment.

e.e. > 94 % (déterminé comme ci-dessus, δ (CF_3) = 6,91 ppm).

35 5. exo-3-chlorobicyclo[3.2.1]oct-3-ène-2-amine.

Une solution de 6,1 g d'exo-3-chloro-2-azidobicyclo[3.2.1]oct-3-ène obtenu selon J. Chem. Soc. Perkin Trans II, 1984, 119 dans 600 ml d'éthanol et 60 ml de CHCl_3 est additionnée de 0,4 g de PtO_2 et hydrogénée dans un appareil de Parr à 4 bars et température ambiante jusqu'à disparition de la fonction azide. Après filtration sur célite, le mélange réactionnel est évaporé et le résidu est cristallisé dans un mélange éthanol/ CHCl_3 . On obtient 0,49 g du chlorhydrate de l'amine attendue, $F > 240^\circ\text{C}$.

6. N-éthyl-exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

45 6.1. N-acétyl-exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

Une solution de 3,50 ml de chlorure d'acétyle dans 10 ml de CH_2Cl_2 est ajoutée goutte à goutte à une solution de 5,00 g d'exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine et 6,90 ml de triéthylamine dans 50 ml de CH_2Cl_2 refroidie à 0°C . Après 16 heures d'agitation à température ambiante, le mélange est versé dans 100 ml d'eau glacée, et la phase organique est séparée et lavée par une solution d'HCl à 5 % puis à l'eau puis par une solution saturée de NaCl. Après séchage sur MgSO_4 et évaporation des solvants on obtient 5,80 g de l'acétamide attendu, $F = 128^\circ\text{C}$.

6.2. N-éthyl-exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

55 Une solution de 5,10 g du dérivé précédent dans 30 ml de THF est ajoutée goutte à goutte sur une suspension de 2,18 g de LiAlH_4 dans 30 ml de THF refroidie à 0°C puis le mélange est chauffé à reflux pendant 8 heures. Le mélange est hydrolysé à 0°C par 2,2 ml d'eau puis 2,2 ml de solution de NaOH à 15 % puis 7,5 ml d'eau. Après 15 minutes d'agitation le précipité est filtré et lavé au THF, le filtrat est évaporé puis repris dans 50 ml d'éther éthylique. Cette solution éthérée est extraite par HCl 5 % ; la phase aqueuse obtenue est neutralisée par NaOH 30 % puis extraite à l'éther éthy-

lique. Après lavage par une solution saturée de NaCl, séchage sur MgSO_4 et évaporation on obtient 3,82 g de liquide jaune pâle. Par dissolution dans l'éther éthylique et traitement par une solution d'HCl gaz dans l'éther éthylique anhydre on obtient un précipité blanc que l'on filtre, lave à l'éther éthylique et sèche sous vide. On obtient ainsi 4,16 g du chlorhydrate de l'amine attendue, $F = 145^\circ\text{C}$ (décomposition).

7. N-(n-propyl)-exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

7.1. N-propionyl-exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

Cet amide est obtenu de la même façon que l'analogue N-acétyl décrit dans l'exemple 6 précédent, en utilisant le chlorure de propionyle au lieu du chlorure d'acétyl.

7.2. N-(n-propyl)-exo-bicyclo[2.2.1]heptan-2-ylamine.

Cette amine est obtenue au départ de l'amide précédent, de la même façon que l'analogue N-éthyl décrit dans l'exemple précédent. Par salification par HCl/ Et_2O dans un mélange $\text{Et}_2\text{O}/i\text{Pr}_2\text{O}$ on obtient le chlorhydrate de l'amine attendue, $F = 230^\circ\text{C}$ (décomposition).

8. Bicyclo[3.3.1]nonan-9-ylamine.

8.1. Bicyclo[3.3.1]nonan-9-onoxime.

Une solution de 1,83 g de chlorhydrate d'hydroxylamine et de 2,95 g d'acétate de sodium dans 22 ml d'eau est ajoutée à une solution de 2,43 g de bicyclo[3.3.1]nonan-9-one dans 9 ml de méthanol, et le mélange est chauffé à reflux pendant 24 heures. Après refroidissement, le mélange est extrait à l'éther éthylique, les phases organiques sont lavées par une solution de NaCl saturée puis par une solution de Na_2CO_3 à 5 %, puis à l'eau, séchées sur MgSO_4 et évaporées. On obtient 3,00 g d'oxime, $F = 151^\circ\text{C}$

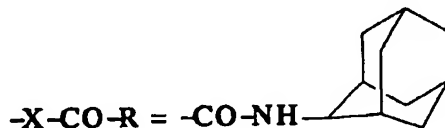
8.2. Bicyclo[3.3.1]nonan-9-ylamine.

Une solution de 1,00 g d'oxime dans 250 ml d'éthanol et 4 ml de CHCl_3 est additionnée de 0,20 g de PtO_2 et hydrogénée dans un appareil de Parr à 6 bars et température ambiante pendant 18 heures. Après filtration sur célite, les solvants sont évaporés et le résidu est cristallisé dans un mélange éthanol/heptane. On obtient 0,55 g de chlorhydrate de l'amine attendue. $F > 240^\circ\text{C}$.

EXEMPLE 1

N-(2-adamantyl)-1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxamide

(I): $w_2, w_4 = \text{Cl}$; $g_4 = \text{Cl}$; $R_4 = \text{H}$;



A) Sel de sodium du 4-chlorobenzoylpyruvate de méthyle.

12 g de sodium sont dissous dans 250 ml de méthanol anhydre. On ajoute ensuite un mélange de 64,6 ml de 4-chloroacétophénone et 67,1 ml d'oxalate de diéthyle dans 600 ml de méthanol en maintenant la température inférieure à 10°C . Le mélange réactionnel est ensuite agité à température ambiante pendant 3 heures puis on ajoute 1 l d'éther sec. On agite encore pendant 20 minutes, filtre, lave le précipité à l'éther et le sèche sous vide pour obtenir 74,6 g du sel de sodium attendu.

B) Ester méthylique de l'acide 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxylique.

Une suspension de 26,3 g du sel de sodium obtenu précédemment et 23,5 g de chlorhydrate de 2,4-dichlorophénylhydrazine dans 250 ml d'acide acétique est chauffée à reflux pendant 4 heures. Après refroidissement, le

mélange est versé sur 250 g de glace, les cristaux obtenus sont filtrés, lavés à l'eau et séchés sous vide pour four-
nir 26,3 g d'ester, $F=167^{\circ}\text{C}$.

C) Acide 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1*H*-pyrazole-3-carboxylique.

Une solution de 3,70 g de KOH dans 35 ml d'eau est ajoutée à une solution de 10,0 g d'ester obtenu précé-
demment dans 35 ml de méthanol. Le mélange est chauffé à reflux pendant 4 heures, refroidi à température
ambiante et versé dans 100 ml d'eau puis neutralisé par une solution d'HCl à 5 %. Les cristaux obtenus sont filtrés,
lavés à l'eau puis au pentane et séchés sous vide. On obtient 9,50 g d'acide, $F = 185^{\circ}\text{C}$.

D) Chlorure de l'acide 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1*H*-pyrazole-3-carboxylique.

5,8 ml de chlorure de thionyle sont ajoutés à une suspension de 9,50 g de l'acide obtenu précédemment dans
100 ml de toluène et le mélange est chauffé à reflux pendant 3 heures. Le solvant est ensuite évaporé puis le résidu
est repris dans 50 ml de toluène et le solvant est réévaporé (processus répété deux fois). On obtient 8,28 g de chlo-
rure d'acide.

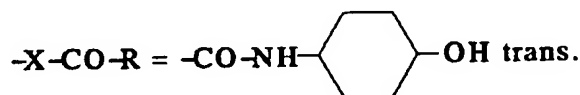
E) N-(2-adamantyl)-1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1*H*-pyrazole-3-carbo-xamide

Une solution de 0,50 g du chlorure d'acide obtenu précédemment dans 10 ml de CH_2Cl_2 est ajoutée goutte à
goutte à une solution de 0,30 g de chlorhydrate de 2-adamantaneamine et de 0,41 ml de triéthylamine dans 10 ml
de CH_2Cl_2 refroidie à 0°C . Le mélange est ensuite agité à température ambiante pendant 16 heures puis versé
dans 30 ml d'eau glacée. Le mélange est extrait au CH_2Cl_2 et la phase organique est lavée successivement avec
une solution d'HCl à 5 %, à l'eau, par une solution de Na_2CO_3 à 5 % puis par une solution de NaCl saturée. Après
séchage sur MgSO_4 et évaporation du solvant, le produit brut est cristallisé dans le benzène à chaud pour donner
0,32 g de cristaux blancs, $F = 203^{\circ}\text{C}$.

EXEMPLE 2

N-(trans-4-hydroxycyclohexyl)-1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1*H*-pyrazole-3-carboxamide

(I): $w_2, w_4 = \text{Cl}$; $g_4 = \text{Cl}$; $R_4 = \text{H}$;



A) trans-4-triméthylsilyloxycyclohexylamine.

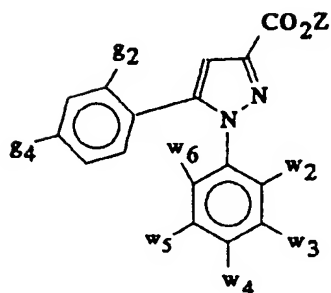
Une solution de 1,85 ml de chlorotriméthylsilane dans 10 ml de CH_2Cl_2 est ajoutée goutte à goutte à une solu-
tion de 2,0 g de chlorhydrate de trans-4-hydroxycyclohexylamine et de 4,05 ml de triéthylamine dans 20 ml de
 CH_2Cl_2 refroidie à 0°C . Après 16 heures d'agitation à température ambiante, le mélange est hydrolysé à l'eau et
extrait. La phase organique est lavée successivement à l'eau, par une solution de Na_2CO_3 à 5 % et de NaCl satu-
rée. Après séchage sur MgSO_4 et évaporation des solvants, on obtient 1,43 g d'amine (liquide incolore).

B) N-(trans-4-hydroxycyclohexyl)-1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1*H*-pyrazole-3-carboxamide

Une solution de 0,60 g de chlorure d'acide préparé précédemment selon l'exemple 1D) dans 10 ml de CH_2Cl_2
est ajoutée goutte à goutte à une solution de 0,35 g de trans-4-triméthylsilyloxycyclohexylamine et 0,32 ml de trié-
thylamine dans 10 ml de CH_2Cl_2 refroidie à 0°C . Après 16 heures d'agitation à température ambiante le mélange
est versé dans 30 ml d'eau glacée, et extrait au CH_2Cl_2 . La phase organique est lavée successivement par HCl à
5 % et par une solution de NaCl saturée puis séchée sur MgSO_4 et évaporée. Le produit brut est dissous dans 15
ml de THF ; on ajoute à la solution 15 ml d'HCl à 5 % et agite pendant 1 heure. Le mélange est alors extrait à l'éther
et lavé à l'eau puis séché sur MgSO_4 et évaporé pour donner après cristallisation dans CH_3OH , 0,20 g du pyrazole
attendu, $F = 209^{\circ}\text{C}$.

En procédant selon l'EXEMPLE 1 ci-dessus, à partir, par exemple, des dérivés acides ou esters ci-dessous décrits
dans le TABLEAU A, on prépare les composés décrits dans les TABLEAUX I à XII ci-après.

TABLEAU A




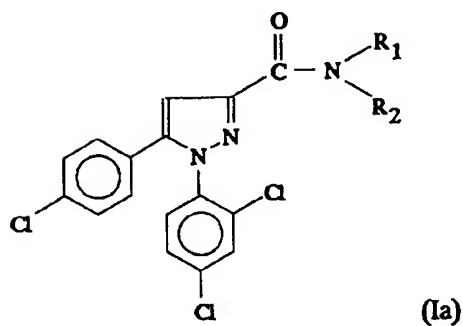
w_2	w_3	w_4	w_5	w_6	g_2	g_4	F; °C Z = H	F; °C Z = CH ₃
H	H	CH ₃	H	H	H	Cl	185	98
H	Cl	Cl	H	H	H	Cl	162	147
H	Cl	Cl	H	H	H	CH ₃	188	145
Cl	H	H	Cl	H	H	CH ₃	232	132
Cl	H	H	Cl	H	H	CF ₃	214	179
Cl	Cl	H	H	H	H	CH ₃	214	101
H	H	CH ₃	H	H	Cl	Cl	188	102
H	H	Cl	H	H	Cl	Cl	224	118
H	H	OCH ₃	H	H	H	Cl	168	—
Cl	H	Cl	H	Cl	H	Cl	255	214
Cl	H	Cl	H	H	H		115	138
Cl	H	Cl	H	H	H	Br	188	177
H	H	NO ₂	H	H	H	CH ₃	106	166

TABLEAU I



Exemple n°	$\begin{array}{c} \text{R}_1 \\ \\ -\text{N} \\ \\ \text{R}_2 \end{array}$	F ; °C ou [α] _D ²⁰	Sel
3	$-\text{NH}-(\text{CH}_2)_2-\text{CH}_3$	100	
4	$\begin{array}{c} \text{H} \\ \\ -\text{NH}-(\text{CH}_2)_2-\text{C}-\text{C}_6\text{H}_5 \\ \\ \text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$	102	
5	$-\text{NH}-(\text{CH}_2)_3-\text{C}_6\text{H}_5$	60	
6	$-\text{NH}-(\text{CH}_2)_4-\text{CH}_3$	97	
7	$\begin{array}{c} \text{H} \\ \\ -\text{NH}-\text{C}-\text{CH}_3 \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$	152	
8	$\begin{array}{c} \text{C}_5\text{H}_{11} \\ \\ -\text{N} \\ \\ \text{C}_5\text{H}_{11} \end{array}$	(1)	
9	$-\text{NH}-\text{C}_3\text{H}_5$	152	

TABLEAU I (suite 1)

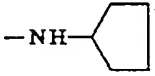
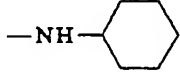
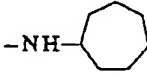
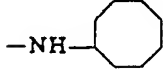
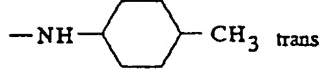
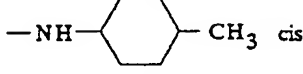
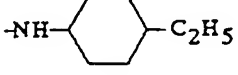
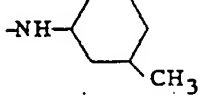
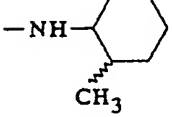
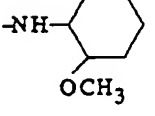
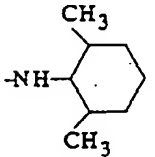
Exemple n°	$\begin{array}{c} R_1 \\ \\ -N \\ \\ R_2 \end{array}$	F; °C ou [α] _D ²⁰	Sel
10		148	
11		162	
12		83	
13		132	
14		186	
15		165	
16		134	
17		144	
18		174	
19		188	
20		120	

TABLEAU I (suite 2)

Exemple n°	$\begin{array}{c} R_1 \\ \\ -N \\ \\ R_2 \end{array}$	F; °C ou [α] _D ²⁰	Sel
21		208	
22		81	
23		122	
24		188	
25		194	
26		190	
27		183 + 14,1°	

TABLEAU I (suite 3)


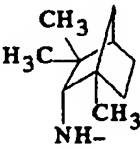

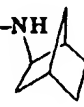

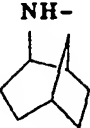
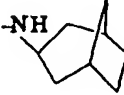
Exemple n°	$\begin{array}{c} R_1 \\ \\ -N \\ \\ R_2 \end{array}$	F; °C ou [α] _D ²⁰ Sel
28	 endo (-)	182 - 14,1°
29	 endo	178
30	 exo (+,-)	191
31	 exo (+)	185 + 10,2°
32	 exo (-)	184 - 10,6°
33	 exo	170
34	 exo	198

TABLEAU I (suite 4)

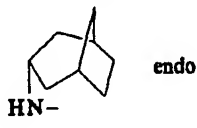
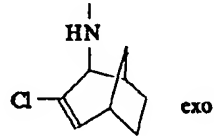
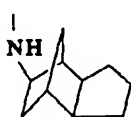


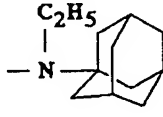
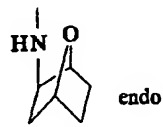
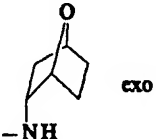
Exemple n°	$\begin{array}{c} \text{R}_1 \\ \\ -\text{N} \\ \\ \text{R}_2 \end{array}$	F; °C ou [α] _D ²⁰ Sel
35	 endo	182
36	 exo	188
37		141
38		197
39		209
40		164
41	 endo	184
42	 exo	180

TABLEAU I (suite 5)



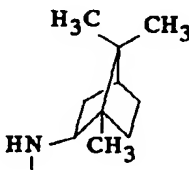
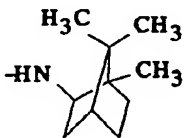
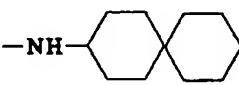
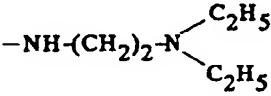
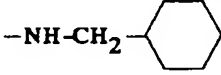
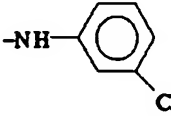
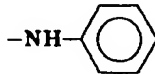
Exemple n°	$\begin{array}{c} R_1 \\ \\ -N \\ \\ R_2 \end{array}$	F ; °C ou [α] _D ²⁰	Sel
43		233	
44		220	
45	 (+)	156 +11,7°	
46	 (-)	151 -61,6°	
47		168	
48		108	
49		161	
50		154	
51		112	

TABLEAU I (suite 6)

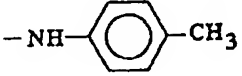
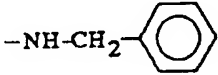
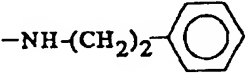
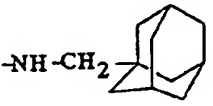
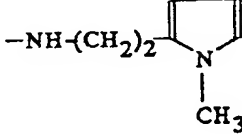
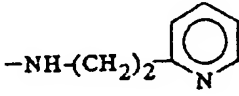
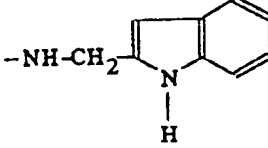
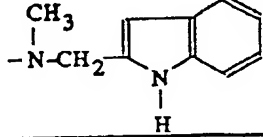
Exemple n°	$\begin{array}{c} R_1 \\ \\ -N \\ \\ R_2 \end{array}$	F; °C ou [α] _D ²⁰	Sel
52		159	
53		149	
54		125	
55		220	
57		158	
58		234	HCl
59		96	
60		95	

TABLEAU I (suite 7)

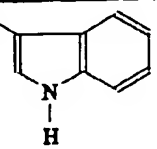
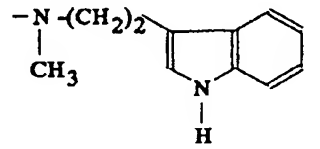



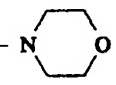
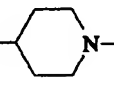

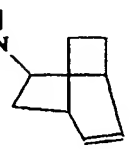
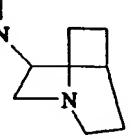
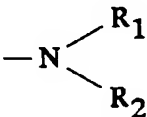
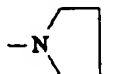
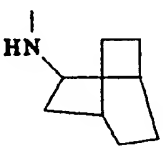
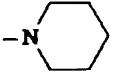
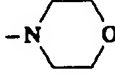
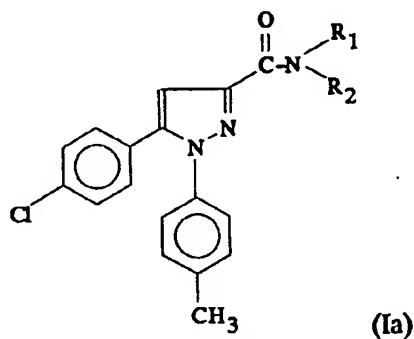
Exemple n°	$\begin{array}{c} \text{R}_1 \\ \\ -\text{N} \\ \\ \text{R}_2 \end{array}$	F; °C ou [α] _D ²⁰	Sel
61	$-\text{NH}-(\text{CH}_2)_2-$ 	179	
62	$-\text{N}-(\text{CH}_2)_2-$ 	172	
63	$-\text{NH}-\text{N}$ 	215 (déc)	HCl
64	$-\text{NH}-\text{N}$ 	184	
65	$-\text{NH}-\text{N}$ 	195(déc)	HCl
66	$-\text{NH}-\text{N}$ 	158	
67	$-\text{NH}-$  $-\text{N}-\text{CH}_2-$ 	147	
68		186	
69		205	HCl

TABLEAU I (suite 8)

Exemple n°		F; °C ou [α] _D ²⁰	Sel
70		136	
71		208	
72		162	
73		139	

(1) Spectre de RMN du composé de l'exemple 8 ; (200MHz, DMSO d₆) : 0,74 (3H, t J = 5Hz, CH₃) ; 0,91 (3H, t J = 5Hz, CH₃) ; 1,41–1,69 (12H, m, 6CH₂) ; 3,43 (2H, t, NCH₂) ; 3,66 (2H, s, NCH₂) ; 7,06 (1H, s, H pyrazole) ; 7,29 (2H, d J = 8Hz, Har) ; 7,49 (2H, d J = 8Hz, Har) ; 7,62–7,77 (2H, m, Har) ; 7,92 (1H, d J = 2Hz, Har).

TABLEAU II



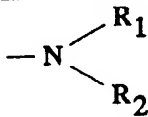
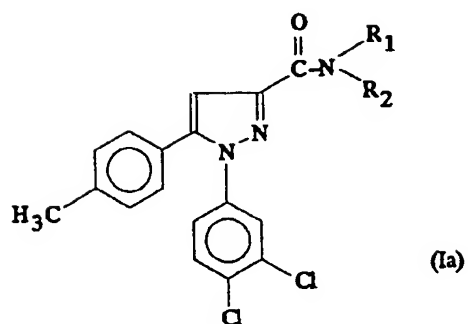
Exemple n°		F; °C
74	-NH-(CH ₂) ₂ -CH ₃	95

TABLEAU II (suite)

Exemple n°	$ \begin{array}{c} R_1 \\ \diagup \\ -N \\ \diagdown \\ R_2 \end{array} $	F; °C
75	$ \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ -NH-CH \\ \\ CH_3 \end{array} $	114
76	$ \begin{array}{c} C_5H_{11} \\ \diagup \\ -N \\ \diagdown \\ C_5H_{11} \end{array} $	59
77	$ \begin{array}{c} \text{Indole ring} \\ \\ -NH-CH_2- \end{array} $	175
78	$ \begin{array}{c} \text{Indole ring} \\ \\ -NH-(CH_2)_2- \end{array} $	178
79	$ \begin{array}{c} \text{Indole ring} \\ \\ -N-(CH_2)_2- \\ \\ CH_3 \end{array} $	175
80	$ \begin{array}{c} \text{Pyrrolidine ring} \\ \\ -N- \end{array} $	147

TABLEAU III



20

Exemple n°		F; °C
81		144
82		165
83		143
84		155
85		153
86		129

50

TABLEAU III (suite 1)

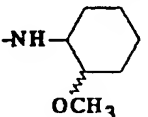
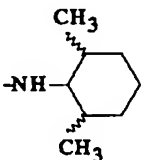
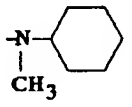
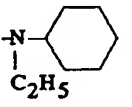



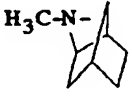
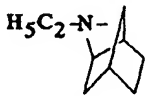
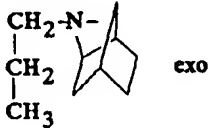
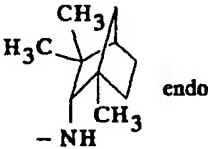
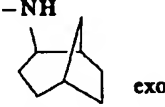
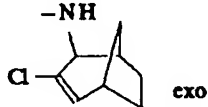
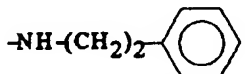
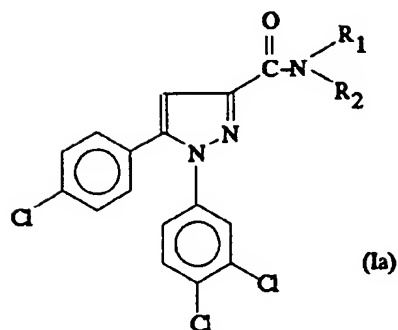
Exemple n°	$\begin{array}{c} R_1 \\ \\ -N \\ \\ R_2 \end{array}$	F; °C
87		140
88		148
89		137
90	 cis + trans	63
91	 exo (+,-)	156
92	 exo (-)	149 - 15,1°
93	 exo (+)	149 + 15,1°
94	 exo	(2)
95	 exo	48

TABLEAU III (suite 2)

Exemple n°	$\begin{array}{c} \text{R}_1 \\ \\ -\text{N} \\ \\ \text{R}_2 \end{array}$	F; °C
96		57
97		157
98		168
99		156
100		112

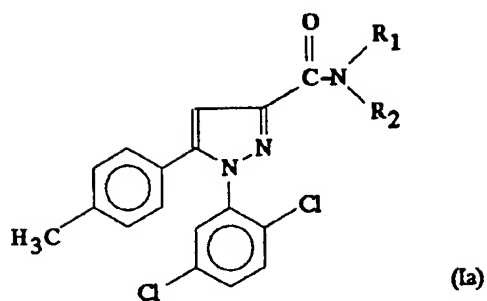
(2) Spectre de RMN du composé de l'exemple 94 (200MHz, DMSO d⁶) : 1,14-1,80 (10H, m, norbornyle) 2,34 (3H, s, CH₃ tolyle) ; 3,12 (3H, se, NCH₃) ; 4,40 (1H, t, N-CH norbornyle) ; 6,90 (1H, s, H pyrazole) ; 7,23-7,31 (2H, m, Har) ; 7,71-7,77 (5H, m, Har).

TABLEAU IV



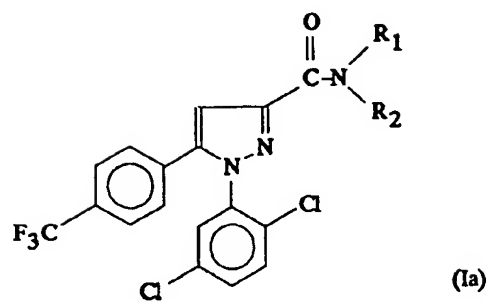
Exemple n°		F ; °C
101		154
102		149
103		136
104		165
105		134

TABLEAU V



Exemple n°		F ; °C
106		205
107		175
108		214
109		240
110		124
111		124

TABLEAU VI



20

Exemple n°		F; °C
112	<p>25</p>	215
113	<p>30</p>	55
114	<p>35</p>	168

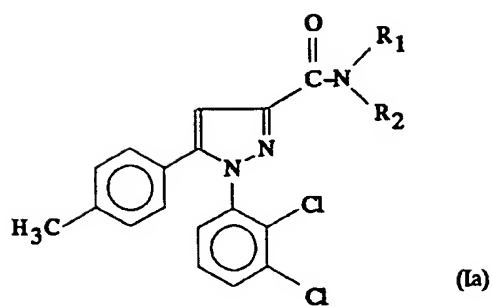
40

45

50

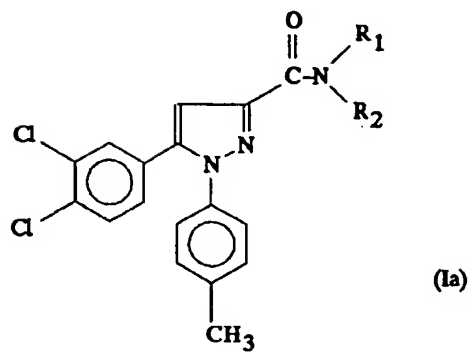
55

TABLEAU VII



Exemple n°		F; °C
115		193
116		168
117		152
118		216
119		154
120		102

TABLEAU VIII



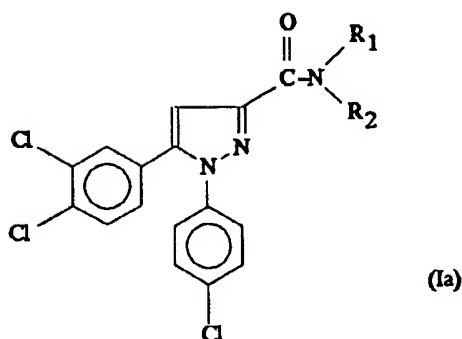
20

Exemple n°		F; °C
121	<p>25</p>	146
122	<p>30</p>	115
123	<p>35</p>	119
124	<p>40</p>	115
125	<p>45</p>	112

50

55

TABLEAU IX



20

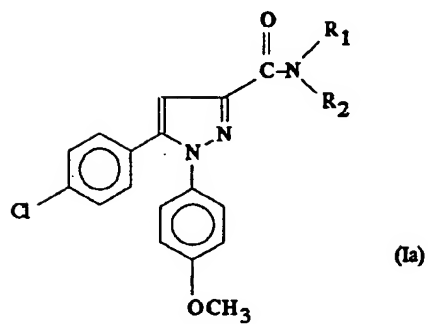
Exemple n°		F ; °C
126	<p>25</p>	150
127	<p>30</p>	142
128	<p>35</p>	159
129	<p>40</p>	108

45

50

55

TABLEAU X



Exemple n°	$\begin{array}{c} \text{R}_1 \\ \\ -\text{N} \\ \\ \text{R}_2 \end{array}$	F; °C
130	$-\text{NH}-(\text{CH}_2)_2-\text{CH}_3$	144
131	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ -\text{NH}-\text{CH} \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$	115
132	$-\text{NH}-$ (cyclohexyl)	123
133	$\begin{array}{c} \text{---} \text{N} \text{---} \text{cyclohexyl} \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$	108
134	$\begin{array}{c} -\text{NH}- \text{cyclohexyl} \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$	120
135	$\begin{array}{c} \text{HN} \\ \\ \text{---} \text{bicyclo[2.2.1]hept-2-yl} \end{array}$ exo	169
136	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ -\text{N} \text{---} \text{bicyclo[2.2.1]hept-2-yl} \end{array}$ exo	68

TABLEAU X (suite)

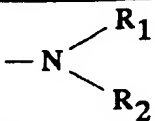
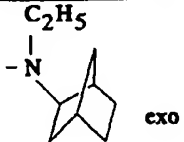


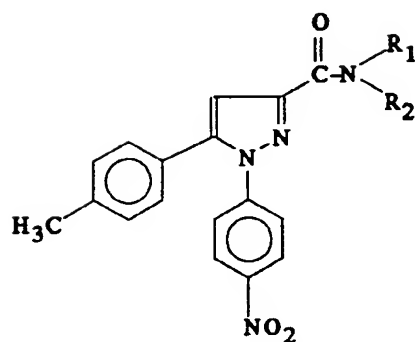
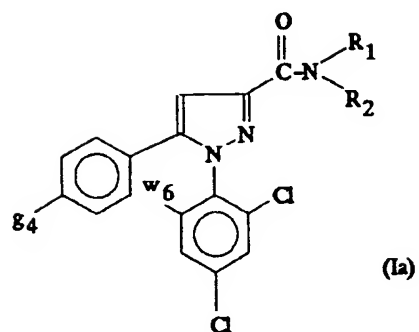
Exemple n°		F ; °C
137		58
138		182
139		152

TABLEAU XI



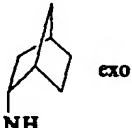

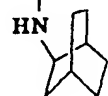


Exemple n°		F; °C
140		260
141		191
142		182

TABLEAU XII



Exemple n°		g ₄	w ₆	F; °C
143		Br	H	130
144		Cl	Cl	224
145		Br	H	148
146		Cl	Cl	245
147		Br	H	206
148		Cl	Cl	231
149		Br	H	201

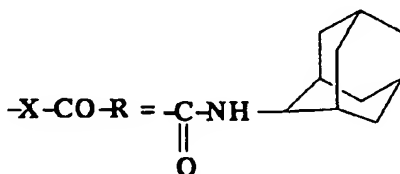
TABLEAU XII (suite)

Exemple n°	$\begin{array}{c} \text{R}_1 \\ \\ -\text{N} \\ \\ \text{R}_2 \end{array}$	g ₄	w ₆	F; °C
150			H	165
151		Br	H	209
152			H	204

EXEMPLE 153

N-(2-adamantyl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthyl-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxamide.

(I): g₄ = Cl; w₂, w₄ = Cl; R₄ = CH₃;



A) Sel de lithium du 2,4-dioxo-(4-chlorophényl)butanoate d'éthyle.

60 ml de solution du sel de lithium de l'hexaméthylidisilazane 1,0 M dans le THF sont introduits dans 240 ml d'éther anhydre. Le mélange est refroidi à -78°C et une solution de 10,12 g de 4-chloropropiophénone dans 50 ml d'éther est introduite goutte à goutte. Après 30 minutes d'agitation à -78°C, on introduit rapidement une solution de 9,16 ml d'oxalate de diéthyle dans 50 ml d'éther puis on laisse remonter la température et on agite pendant 5 heures à température ambiante. Le précipité jaune pâle formé est filtré, lavé à l'éther et séché sous vide. On obtient 6,32 g du sel attendu.

B) Ester éthylique de l'acide 1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthyl-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxylique.

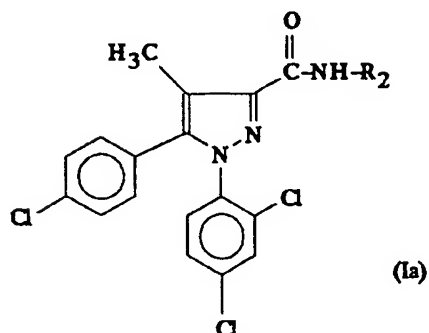
Cet ester est obtenu de la même façon que dans l'exemple 1B) à partir du sel de lithium obtenu précédemment, et purifié par recristallisation dans l'éther isopropylique. F = 105°C.

C) Composé 153.

Cet amide est obtenu à partir de l'ester précédent de la même façon que dans l'exemple 1C), 1D) et 1E), par transformation de l'ester en chlorure d'acide et réaction de celui-ci avec la 2-adamantaneamine et purification par recristallisation dans l'éther isopropylique, F = 190°C.

En procédant selon l'exemple 153 ci-dessus on prépare les amides décrits dans le TABLEAU XIII ci-après.

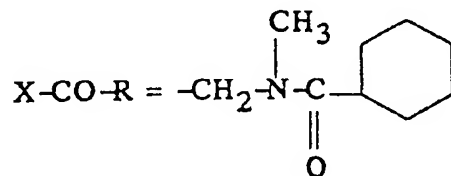
TABLEAU XIII



Exemple n°	NH-R ₂	F ; °C
154		78
155		85
156		148
157		155
158		201

EXEMPLE 159 N-[1-(para-tolyl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-ylméthyl]-N-méthylcyclo-hexylcarboxamide.

(I) : g₄ = Cl ; w₄ = CH₃ ; R₄ = H ;



A) N-méthyl-1-(p-tolyl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxamide.

0,50 g de chlorure de l'acide 1-(4-méthylphényl)-5-(4-chlorophényl)-3-pyrazolecarboxylique en solution dans 5 ml de CH_2Cl_2 sont ajoutés goutte à goutte à 100 ml d'une solution de méthylamine à 33 % dans l'éthanol. Après 2 heures d'agitation à température ambiante on concentre sous vide, reprend le résidu à l'aide d'un mélange Na_2CO_3 5 % + AcOEt, décante, lave la phase organique avec une solution saturée de NaCl, sèche sur MgSO_4 et évapore les solvants. Le résidu est repris dans l'éther isopropylique, les cristaux obtenus sont filtrés et séchés sous vide. On obtient 0,44 g de l'amide attendu, F = 138°C.

B) N-méthyl-[1-(p-tolyl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]méthylamine.

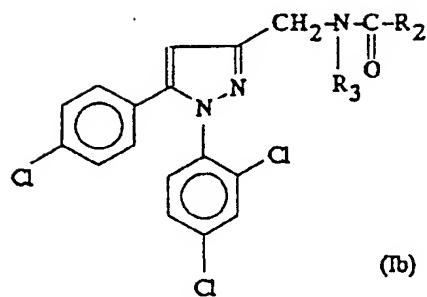
8,76 d'amide obtenu précédemment dissous dans 25 ml de THF anhydre sont ajoutés goutte à goutte à une température comprise entre 0 et 5°C à 75 ml d'une solution 1,0M de BH_3 dans le THF. Après retour à température ambiante, on chauffe le mélange réactionnel à reflux pendant 16 heures puis on coule en refroidissant au bain de glace 18 ml d'HCl 6N. On agite pendant 1 heure et demie à température ambiante puis distille le THF et concentre sous vide. Le mélange réactionnel est alors alcalinisé par NaOH en pastille jusqu'à pH = 9-10 ; on extrait à l'acétate d'éthyle, sèche sur MgSO_4 , évapore les solvants et purifie le brut obtenu par chromatographie sur gel de silice (300 g), éluant : $\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{CH}_3\text{OH}$ 97/3 (v/v). On obtient 6,0 g d'amine, F = 85°C.

C) Composé 159

A une solution de 0,46 g d'amine précédente dans 10 ml de CH_2Cl_2 on ajoute successivement 0,62 ml de triéthylamine puis une solution de 0,23 g de chlorure d'acide cyclohexanoïque dans 5 ml de CH_2Cl_2 . Après 15 minutes d'agitation à température ambiante, le mélange réactionnel est concentré sous vide et le résidu est repris par 30 ml d'eau et extrait à l'acétate d'éthyle. La phase organique est lavée successivement par Na_2CO_3 5 %, à l'eau puis avec une solution saturée de NaCl, séchée sur MgSO_4 puis les solvants sont évaporés. Le produit brut est purifié par chromatographie sur gel de silice (25 g), éluant : toluène/AcOEt 70/30 (v/v). Les fractions de produit pur sont concentrées sous vide et le résidu est recristallisé dans l'éther isopropylique. On obtient 0,38 g d'amide, F=124°C.

En procédant selon l'EXEMPLE 159 ci-dessus, on prépare les amides décrits dans les TABLEAUX XIV et XV ci-dessous.

TABLEAU XIV



Exemple n°	$\begin{array}{c} \text{--N--C--R}_2 \\ \quad \\ \text{R}_3 \quad \text{O} \end{array}$	F; °C
160	$\begin{array}{c} \text{--NH--C--} \\ \quad \text{Cyclohexyl} \\ \text{O} \end{array}$	178
161	$\begin{array}{c} \text{--NH--C--} \\ \quad \text{Cycloheptyl} \\ \text{O} \end{array}$	148
162	$\begin{array}{c} \text{--NH--C--} \\ \quad \text{Bicyclo[2.2.1]hept-5-yl} \\ \text{O} \end{array}$	148
163	$\begin{array}{c} \text{--N--C--} \\ \quad \quad \text{Cyclohexyl} \\ \text{CH}_3 \quad \text{O} \end{array}$	123
164	$\begin{array}{c} \text{--NH--C--} \\ \quad \text{4-chlorophenyl} \\ \text{O} \end{array}$	142

TABLEAU XIV (suite)

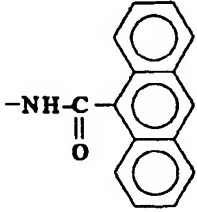
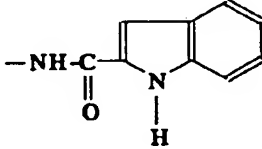
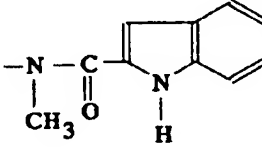
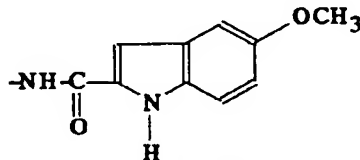
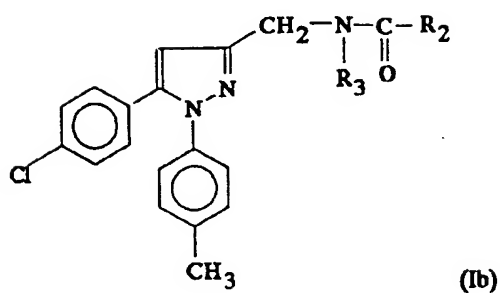
Exemple n°	$\begin{array}{c} \text{--N--C--R}_2 \\ \quad \\ \text{R}_3 \quad \text{O} \end{array}$	F; °C
165	 <chem>CC(=O)Nc1cccc2ccccc12</chem>	175
166	 <chem>CC(=O)Nc1c[nH]c2ccccc12</chem>	225
167	 <chem>CC(C)N(C)C(=O)Nc1c[nH]c2ccccc12</chem>	155
168	 <chem>COC1=CC=C2C(=C1)C(=CN2C(=O)N)C(=O)N</chem>	228

TABLEAU XV

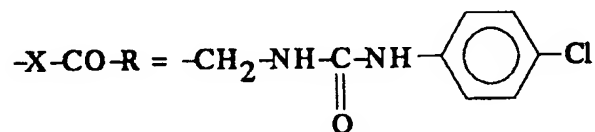


Exemple n°	$\begin{array}{c} \text{---N---C---R}_2 \\ \quad \\ \text{R}_3 \quad \text{O} \end{array}$	F; °C
169	$\begin{array}{c} \text{---NH---C---} \\ \quad \quad \\ \text{O} \quad \quad \text{Cyclohexyl} \end{array}$	103
170	$\begin{array}{c} \text{---NH---C---} \\ \quad \quad \\ \text{O} \quad \quad \text{Indol-3-yl} \end{array}$	166
171	$\begin{array}{c} \text{---N---C---} \\ \quad \quad \\ \text{CH}_3 \quad \text{O} \quad \text{Indol-3-yl} \end{array}$	165

EXEMPLE 172

N-[1-(2,4-Dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl-méthyl]-N'-(4-chlorophényl)urée.

(I): $g_4 = \text{Cl}$; $w_2, w_4 = \text{Cl}$; $R_4 = \text{H}$;



A) 1-(2,4-Dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxamide.

Cet amide est obtenu de la même façon que l'exemple 159A par réaction du chlorure d'acide décrit dans l'exemple 1D avec une solution saturée d'ammoniac dans l'éthanol. F = 178°C.

B) [1-(2,4-Dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]méthylamine.

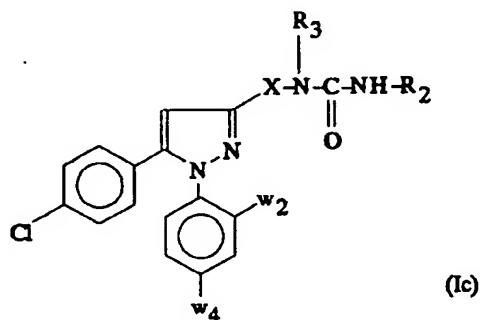
Cette amine est obtenue de la même façon que l'exemple 159B par réduction de l'amide précédemment obtenue avec BH_3 dans le THF.

C) Composé 172.

0,20 g de 4-chlorophénylisocyanate sont additionnés à 0,45 g d'amine précédente en solution dans 10 ml de toluène et le mélange réactionnel est agité à température ambiante pendant 16 heures. Le solvant est évaporé et le résidu est repris dans 20 ml d'acétate d'éthyle, lavé à l'eau puis séché sur MgSO_4 et les solvants sont évaporés. Le résidu est purifié par chromatographie sur gel de silice (20 g), éluant : toluène/AcOEt 60/40 (v/v). La concentration des fractions de produit pur fournit un résidu qui est recristallisé dans un mélange isopropanoVéther isopropylique. On obtient 0,18 g d'urée attendue, $F = 172^\circ\text{C}$.

En procédant selon l'EXEMPLE 172 ci-dessus, on prépare les urées décrites dans le TABLEAU XVI ci-après.

TABLEAU XVI



Exemple n°	$\begin{array}{c} \text{R}_3 \\ \\ \text{-X-N-C-NH-R}_2 \\ \\ \text{O} \end{array}$	w ₂	w ₄	F ; °C
173	$\text{-CH}_2\text{-NH-C-NH-} \text{ (cyclohexyl) } \\ \\ \text{O}$	Cl	Cl	122
174	$\text{-CH}_2\text{-NH-C-NH-} \text{ (phenyl) } \\ \\ \text{O}$	Cl	Cl	88

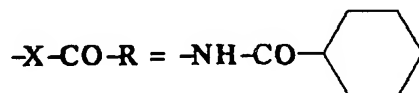
TABLEAU XVI (suite)

Exemple n°	$\begin{array}{c} R_3 \\ \\ -X-N-C-NH-R_2 \\ \\ O \end{array}$	w ₂	w ₄	F ; °C
175	$-CH_2-NH-C(=O)-NH-\text{C}_6\text{H}_4-\text{CH}_3$	Cl	Cl	120
176	$\begin{array}{c} -CH_2-N-C(=O)-NH-\text{C}_6\text{H}_4-\text{Cl} \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$	Cl	Cl	157
177	$-CH_2-NH-C(=O)-NH-\text{C}_6\text{H}_3(\text{Cl})_2$	Cl	Cl	157
178	$-CH_2-NH-C(=O)-NH-\text{C}_6\text{H}_4-\text{OCH}_3$	Cl	Cl	138
179	$-CH_2-NH-C(=O)-NH-\text{C}_6\text{H}_4-\text{Cl}$	H	CH ₃	183
180	$\begin{array}{c} -CH_2-N-C(=O)-NH-\text{C}_6\text{H}_4-\text{Cl} \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$	H	CH ₃	148

EXEMPLE 181

N-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]cyclohexylcarboxamide.

(I): g₄ = Cl; w₂, w₄ = Cl; R₄ = H;



A) N-(Tertiobutoxycarbonyl)-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]amine.

A une solution de 2,05 ml d'azidure de diphenylphosphoryle dans 40 ml de t-butanol anhydre, on ajoute 3,25 g de l'acide 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-3-pyrazolecarboxylique obtenu selon l'exemple 1C) puis 1,32 ml de triéthylamine et on chauffe le mélange réactionnel à reflux sous azote pendant 12 heures. Après refroi-

dissement, le mélange réactionnel est traité par une solution saturée de NaHCO_3 et extrait à l'acétate d'éthyle. Après lavage à l'eau puis par une solution de NaCl saturée, séchage sur MgSO_4 et évaporation des solvants, le produit brut est purifié par chromatographie sur gel de silice 70-230 mesh, éluant : $\text{CH}_3\text{OH}/\text{CH}_2\text{Cl}_2$ 1/99 (v/v). On obtient 1,09 g du produit attendu.

B) Chlorhydrate de 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl-ammonium.

1,09 g du produit précédent sont dissous dans 20 ml d'une solution saturée d' HCl dans EtOH diluée à 50 % et le mélange réactionnel est chauffé à reflux pendant 2 heures. Le solvant est ensuite évaporé et le résidu est trituré dans l'acétate d'éthyle à reflux puis filtré et séché sous vide. On obtient 0,55 g du chlorhydrate.

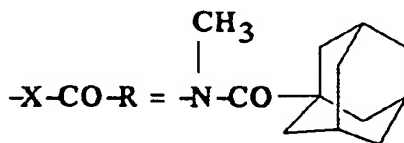
C) Composé 181.

Une solution de 0,11 ml de chlorure de l'acide cyclohexanecarboxylique dans 2 ml de CH_2Cl_2 est ajoutée goutte à goutte à une solution de 0,20 g du chlorhydrate obtenu dans l'exemple précédent et 0,19 ml de triéthylamine dans 5 ml de CH_2Cl_2 . Après 24 heures d'agitation à température ambiante le mélange est lavé successivement avec une solution d' HCl 5 %, à l'eau, avec une solution de Na_2CO_3 5 % puis avec une solution de NaCl saturée, séché sur MgSO_4 , puis les solvants sont évaporés. Le produit brut est cristallisé dans $i\text{Pr}_2\text{O}$. On obtient 0,12 g de l'amide attendu, $F = 213^\circ\text{C}$.

EXEMPLE 182

N-méthyl-N-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]adamantyl-1-carboxamide.

(I): $w_2 = w_4 = \text{Cl}$; $g_4 = \text{Cl}$; $R_4 = \text{H}$;



A) N-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]formamide.

Dans un mélange de 4 ml d'acide formique et 0,5 ml d'anhydride acétique refroidi au bain de glace on ajoute par petites portions 0,50 g de 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-ylamine obtenu dans l'exemple précédent. Après 30 mn d'agitation les solvants sont évaporés sous vide et le résidu est repris dans l'éther isopropylique. Le solide blanc obtenu est filtré, lavé à l'éther isopropylique et séché sous vide. On obtient 0,49 g du formamide attendu, $F = 181^\circ\text{C}$.

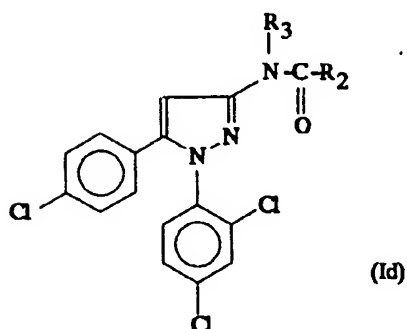
B) N-méthyl-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]amine.

Une solution de 1,15 g du formamide obtenu dans l'exemple précédent dans 10 ml de THF anhydre est ajoutée goutte à goutte à température ambiante sur une suspension de 0,24 g de LiAlH_4 dans 40 ml de THF anhydre. Le mélange est ensuite chauffé à reflux pendant 20 minutes, refroidi à 0°C et hydrolysé par 0,24 ml d'eau puis 0,24 ml de NaOH à 15 % puis 0,72 ml d'eau. Après 20 minutes d'agitation à température ambiante, on filtre, lave au THF et évapore le filtrat à sec. Le résidu est repris dans l'éther isopropylique, filtré et séché sous vide. On obtient 1,02 g d'amine attendue, $F = 157^\circ\text{C}$.

C) Composé 182

En procédant comme dans l'exemple 181C, la réaction de l'amine précédemment obtenue avec le chlorure de l'acide adamantane-1-carboxylique conduit à l'amide attendu qui est purifié par chromatographie sur colonne de silice ; éluant : $\text{AcOEt}/\text{toluène}$ 7:93, $F = 65^\circ\text{C}$.

TABLEAU XVII



Exemple n°	R ₃	R ₂	F; °C
183	H		284
184	H		291

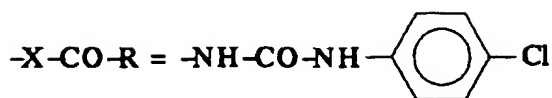
TABLEAU XVII (suite)

Exemple n°	R ₃	R ₂	F; °C
185	H		164
186	CH ₃		127

EXEMPLE 187

N-méthyl-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]-N'-(4-chlorophényl)urée.

(I); w₂=w₄=Cl; g₄=Cl; R₄=H;

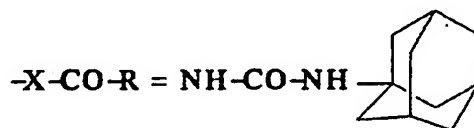


A une suspension de 0,40 g de 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-ylamine obtenue par neutralisation du chlorhydrate obtenu dans l'exemple 181B dans 15 ml de toluène on ajoute 225 mg de 4-chlorophénylisocyanate et on chauffe le mélange à 40°C pendant 1 heure puis on laisse réagir à température ambiante pendant 16 heures. Le précipité obtenu est filtré, lavé au toluène et séché sous vide. On obtient 0,46 g de l'urée attendue, F = 215°C.

EXEMPLE 188

N-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]-N'-(1-adamanty)urée.

(I): $w_2=w_4=\text{Cl}$; $g_4=\text{Cl}$; $R_4=\text{H}$;

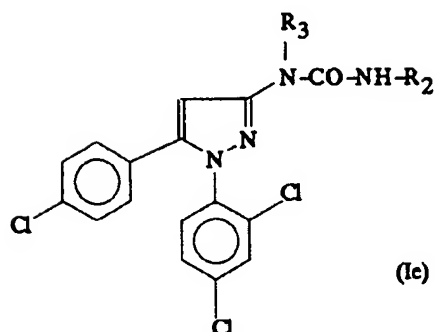


A) A une solution de 10,0 g du chlorure d'acide obtenu selon l'exemple 1D dans 320 ml d'acétone refroidie à 0°C on ajoute une solution de 2,54 g d'azoture de sodium dans 10 ml d'eau. Après 1 heure d'agitation à 0°C, le précipité obtenu est filtré et lavé à l'acétone puis séché sous vide. On obtient 9,86 g de l'azoture d'acyle attendu.

B) N-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]-N'-(1-adamanty)urée.

Une solution de 1,00 g d'azoture d'acyle obtenu dans l'exemple précédent dans 5 ml de toluène est chauffée à reflux pendant 30 minutes. Après retour à température ambiante on ajoute à la solution d'isocyanate ainsi obtenue 0,39 g de 1-adamantanamine et agite le mélange pendant 1 heure et demie. Le précipité obtenu est filtré, lavé au toluène puis à l'éther isopropylique puis purifié par trituration dans un mélange acétone/méthanol. Après séchage sous vide, on obtient 0,48 g de l'urée attendue, F = 244°C.

TABLEAU XVIII



20

Exemple n°	R ₃	R ₂	F; °C
189	H		227
190	CH ₃		144

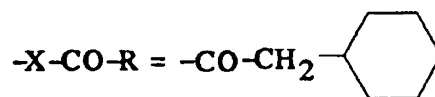
25

30

EXEMPLE 191

1-Cyclohexylméthyl-[1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]-cétone.

(I): g₄=Cl; w₂, w₄=Cl; R₄=H;

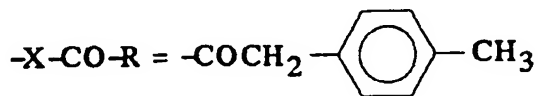


2,5 ml d'une solution 0,625 M de MnLi₂Cl₄ dans le THF (Tetrahedron 1989, 45, 4163) sont refroidis à 0°C et on y ajoute goutte à goutte 3,12 ml d'une solution 0,50M de bromure de méthylcyclohexylmagnésium dans le THF puis le mélange réactionnel est agité à 0°C pendant 2 heures. Le mélange réactionnel est alors refroidi à -10°C et une solution de 0,50 g du chlorure d'acide préparé selon l'exemple 1D), dans 8 ml de THF, est ajoutée goutte à goutte. Le mélange est agité à température ambiante pendant 5 heures puis hydrolysé par une solution saturée de NH₄Cl, extrait à l'éther, lavé à l'eau puis par une solution saturée de NaCl. Après séchage sur MgSO₄ et évaporation des solvants, le produit brut est purifié par chromatographie sur gel de silice 230-400 mesh, éluant : AcOEt/hexane 5/95 (v/v). On obtient ainsi 0,09 g de cétone attendue, F = 118°C.

EXEMPLE 192

1-[1-(2,4-Dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazol-3-yl]-2-(méthyl-4-phényl)-1-éthanone.

(I): $g_4=Cl; w_2, w_4=Cl; R_4=H;$



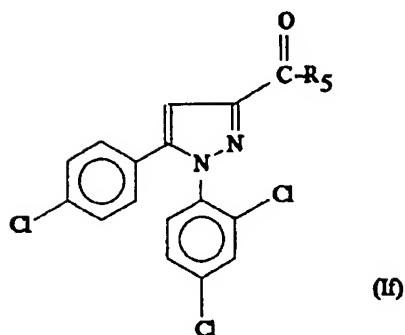
A) 1-(2,4-Dichlorophényl)-3-cyano-5-(4-chlorophényl)-pyrazole.

Une solution de 0,70 g de 1-(2,4-dichlorophényl)-5-(4-chlorophényl)-1H-pyrazole-3-carboxamide obtenu selon l'exemple 172A et 0,74 ml de chlorure de mésyle dans 6 ml de pyridine est chauffée à 50°C pendant 8 heures. Le solvant est évaporé sous vide et le résidu dissous dans 20 ml de CH_2Cl_2 . On lave successivement avec une solution d'HCl à 5 % puis à l'eau, puis par une solution saturée de NaCl, on sèche sur $MgSO_4$ puis évapore le solvant. Le résidu est cristallisé dans l'éther isopropylique. On obtient 0,66 g du nitrile attendu, $F = 123^\circ C$.

B) Composé 192

6,3 ml d'une solution de chlorure de méthyl-4-benzylmagnésium, 1,0M dans l'éther éthylique sont ajoutés goutte à goutte sur une solution de 0,73 g du nitrile précédent dans 20 ml d'éther éthylique. Après 2 heures de réaction à température ambiante le mélange est hydrolysé par 50 ml d'acide chlorhydrique à 5 % et le mélange biphasique résultant est agité pendant 30 minutes. Le précipité rose formé est filtré, lavé à l'eau et à l'éther éthylique puis dissous dans 100 ml de CH_2Cl_2 et agité 30 minutes en présence d'environ 10 g de silice humide. La silice est ensuite filtrée, le filtrat évaporé et le résidu cristallisé dans un mélange CH_2Cl_2/iPr_2O . On obtient 0,37 g de la cétone attendue. $F = 175^\circ C$.

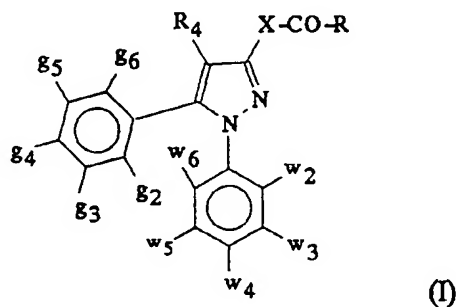
TABLEAU XIX



Exemple n°	R ₅	F ; °C
193		129
194		152

Revendications

1. Composé de formule :



dans laquelle

- g₂, g₃, g₄, g₅, g₆ et w₂, w₃, w₄, w₅, w₆ sont identiques ou différents, et représentent indépendamment l'hydrogène, un atome de chlore ou de brome, un (C₁-C₃) alkyle, un (C₁-C₃) alcoxy, un trifluorométhyle, un groupe nitro et g₄ représente éventuellement un groupe phényle ;
- R₄ représente l'hydrogène ou un (C₁-C₃) alkyle ;
- X représente soit une liaison directe soit un groupe -(CH₂)_x-N(R₃)- dans lequel R₃ représente l'hydrogène ou

un (C₁-C₃) alkyle et x représente zéro ou un ;

R représente

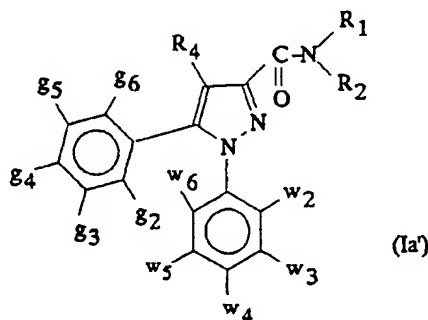
un groupe -NR₁R₂, dans lequel R₁ et R₂ représentent indépendamment un (C₁-C₆) alkyle ; un radical carbocyclique non aromatique en (C₃-C₁₅) éventuellement substitué, le(s)dit(s) substituant(s) étant différent(s) d'un carbonyle substitué ; un groupe amino (C₁-C₄) alkyle dans lequel l' amino est éventuellement disubstitué par un (C₁-C₃) alkyle ; un cycloalkyl(C₁-C₃)alkyle dans lequel le cycloalkyle est en (C₃-C₁₂) ; un phényle non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, par un (C₁-C₅) alkyle, ou par un (C₁-C₅) alcoxy ; un phényl (C₁-C₃) alkyle ; un diphenyl (C₁-C₃) alkyle ; un naphthyle ; un anthracényle ; un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaîons non substitué ou substitué par un (C₁-C₃) alkyle, un hydroxyle ou un benzyle ; un 1-adamantylméthyle ; un hétérocyle aromatique non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, un (C₁-C₅) alkyle ou un (C₁-C₅) alcoxy ; un (C₁-C₃) alkyle substitué par un hétérocycle aromatique non substitué ou substitué une ou plusieurs fois par un halogène, un (C₁-C₅) alkyle ou un (C₁-C₅) alcoxy ; ou bien R₁ est l'hydrogène et R₂ est tel que défini ci-dessus ; ou bien encore R₁ et R₂ constituent avec l'atome d'azote auquel ils sont liés, un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaîons, ledit radical hétérocyclique étant autre que morpholinyle lorsque w₂, w₃, w₄, w₅, w₆, g₂, g₃, g₄, g₅ et g₆ sont tous hydrogène ;

un groupe R₂ tel que défini ci-dessus lorsque X représente - (CH₂)_xN(R₃)- ;

un groupe R₅ lorsque X représente une liaison directe, R₅ étant représenté par un (C₁-C₃) alkyle ; un (C₃-C₁₂) cycloalkyle non substitué ou substitué par un (C₁-C₅) alkyle ; un phényl (C₁-C₃) alkyle non substitué ou substitué par un halogène ou par un (C₁-C₅) alkyle ; un cycloalkyl (C₁-C₃) alkyle dans lequel le cycloalkyle est en C₃-C₁₂ et est non substitué ou substitué par un (C₁-C₅) alkyle ; un 2-norbornylméthyle ;

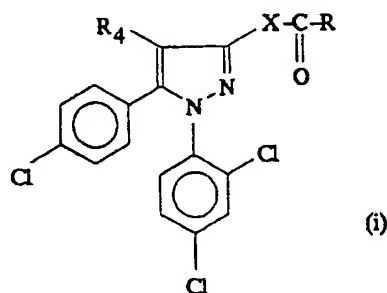
ou un de ses sels.

2. Composé selon la revendication 1 de formule :



dans laquelle w₂, w₃, w₄, w₅, w₆, g₂, g₃, g₄, g₅, g₆ et R₄ sont tels que définis pour (I) dans la revendication 1, R₁ est l'hydrogène ou un C₁-C₆ alkyle et R₂ est un radical carbocyclique non aromatique en C₃-C₁₅ ou un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaîons choisi parmi 1-pyrrolidinyle, 1-pipéridinyle, 1-hexahydroazépinyle, 4-morpholinyle et 4-thiomorpholinyle ou un de ses sels.

3. Composé selon la revendication 1 de formule :



dans laquelle R_4 , X et R sont tels que définis pour (I) dans la revendication 1 ou un de ses sels.

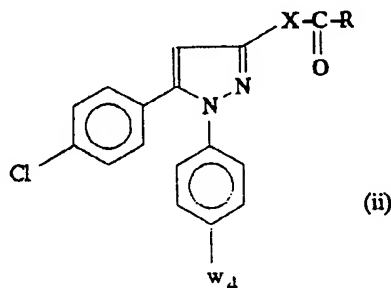
4. Composé de formule (i) selon la revendication 3 dans laquelle R_4 représente l'hydrogène ou un groupe méthyle ou un de ses sels.

5. Composé de formule (i) selon la revendication 4 dans laquelle R_3 est hydrogène ou méthyle et X représente une liaison directe ou un de ses sels.

6. Composé de formule (i) selon la revendication 3 dans laquelle R_4 est hydrogène ou méthyle, X est liaison directe et R représente un groupe $-NR_1R_2$ dans lequel R_1 est l'hydrogène ou un groupe méthyle et R_2 est un radical carbocyclique non aromatique en C_3-C_{15} ou un radical hétérocyclique saturé de 5 à 8 chaînons choisi parmi 1-pyrrolidinyle, 1-pipéridyle, 1-hexahydroazépinyne, 4-morpholinyle et 4-thiomorpholinyle ou un de ses sels.

7. Composé de formule (i) selon la revendication 3 dans lequel R_4 est hydrogène ou méthyle, X est $-(CH_2)_x-N(R_3)-$, R est $-NR_1R_2$, x étant zéro ou un, R_1 étant l'hydrogène, R_3 étant l'hydrogène ou un groupe méthyle et R_2 étant un phényle non substitué ou substitué par un ou deux atomes d'halogène, un groupe (C_1-C_5) alkyle ou un groupe (C_1-C_5) alcoxy ou un radical carbocyclique non aromatique en C_3-C_{15} ou un de ses sels.

8. Composé selon la revendication 1 de formule :



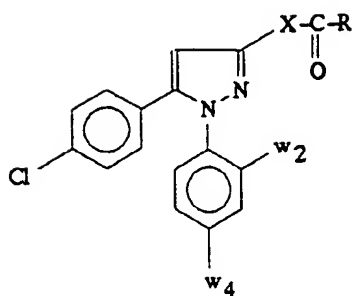
dans laquelle X et R sont tels que définis dans la revendication 1, et w_4 représente un groupe méthyle ou un groupe méthoxy ou un de ses sels.

9. Composé de formule (ii) selon la revendication 8 dans laquelle w_4 est méthyle ou méthoxy, X représente une liaison directe et R représente un groupe $-NR_1R_2$ dans lequel R_1 représente l'hydrogène ou un groupe méthyle et R_2 représente un radical carbocyclique non aromatique en C_3-C_{15} ou un de ses sels.

10. Composé selon la revendication 8 dans lequel w_4 est méthyle ou méthoxy, X représente un groupe $-(CH_2)_x-N(R_3)-$ dans lequel x est zéro ou un et R_3 représente l'hydrogène ou un groupe méthyle et R représente un groupe $-NR_1R_2$ où R_1 représente l'hydrogène et R_2 représente un phényle non substitué ou substitué par un ou deux atomes d'halogène, un groupe (C_1-C_5) alkyle ou un (C_1-C_5) alcoxy ou un radical carbocyclique non aromatique en C_3-C_{15} , ou un de ses sels.

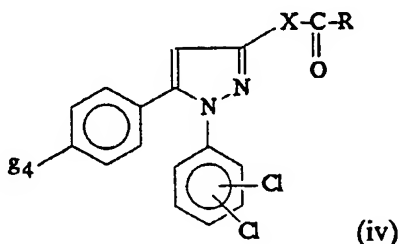
11. Composé selon la revendication 1 de formule (I) dans laquelle w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_4 et X sont tels que définis dans la revendication 1 et R représente un groupe $-NR_1R_2$ dans lequel R_1 est l'hydrogène ou un groupe (C_1-C_6) alkyle et R_2 est un groupe 2- ou 3-indolyl (C_1-C_3) alkyle ou un groupe 2- ou 3-indolyle ou un de ses sels.

12. Composé selon la revendication 1 de formule :



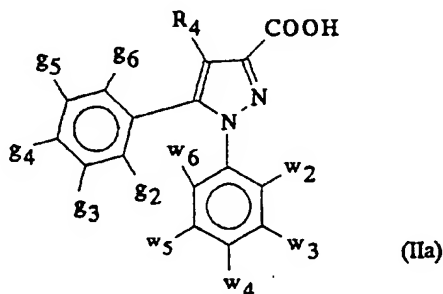
dans laquelle X est tel que défini dans la revendication 1, R est un groupe $-NR_1R_2$ dans lequel R_1 représente l'hydrogène ou un (C_1-C_6) alkyle et R_2 est un groupe 2- ou 3-indolyl (C_1-C_3) alkyle ou un groupe 2- ou 3-indolyne et soit w_2 est l'hydrogène et w_4 est un groupe méthyle ou méthoxy soit w_2 et w_4 représentent un atome de chlore, ou un de ses sels.

13. Composé selon la revendication 1 de formule :



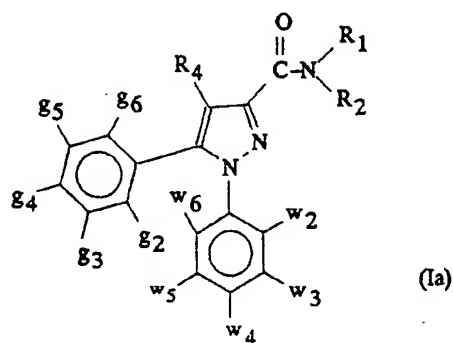
dans laquelle X et R sont tels que définis dans la revendication 1 et g_4 représente un atome de brome, un groupe méthyle ou trifluorométhyle ou un de ses sels.

14. Procédé pour la préparation des composés de formule (I) selon la revendication 1, caractérisé en ce que on traite un dérivé de l'acide 3-pyrazolecarboxylique de formule :

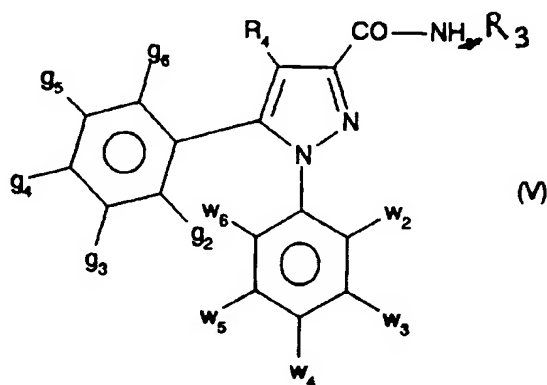


dans laquelle $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6$ et R_4 sont tels que définis pour (I) dans la revendication 1 ou une de ses formes activées, un de ses esters ou chlorures d'acides avec

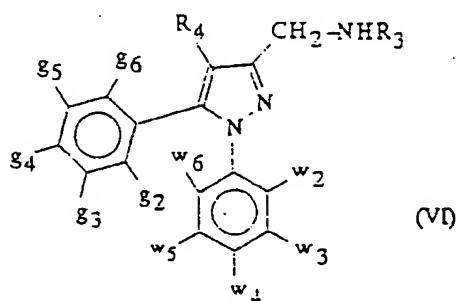
soit avec une amine de formule HNR_1R_2 dans laquelle R_1 et R_2 sont tels que définis pour (I) dans la revendication 1 pour obtenir les amides de formule :



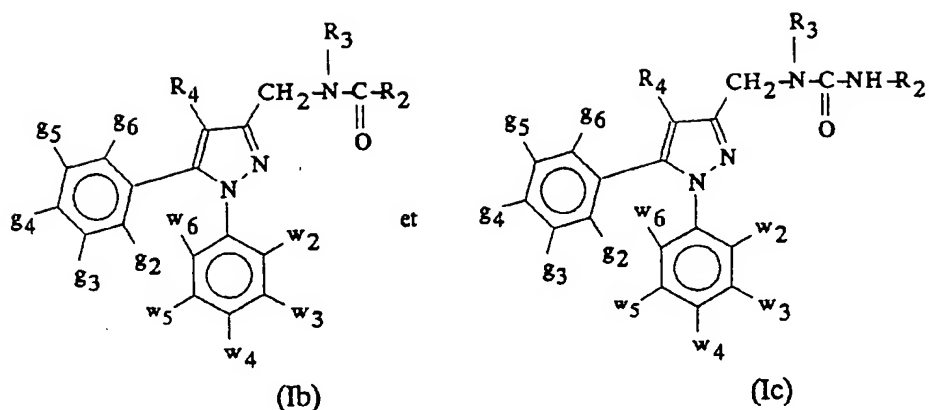
dans laquelle $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6, R_4, R_1$ et R_2 , sont tels que définis pour (I),
soit éventuellement avec une amine primaire R_3NH_2 dans laquelle R_3 est tel que défini pour (I) dans la revendication 1 pour obtenir les amides intermédiaires (V) de formule :



dans laquelle $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6, R_4$ et R_3 sont tels que définis pour (I) pour obtenir par réduction par un hydrure métallique les amines intermédiaires de formule :

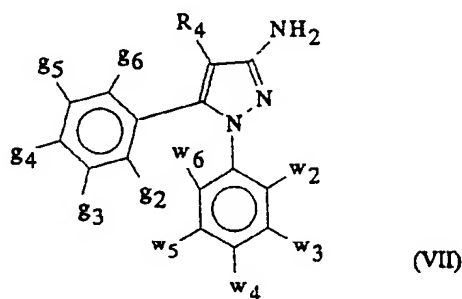


dans laquelle $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6, R_4$ et R_3 sont tels que définis pour (I),
qui sont transformées en amide ou en urée de formule :



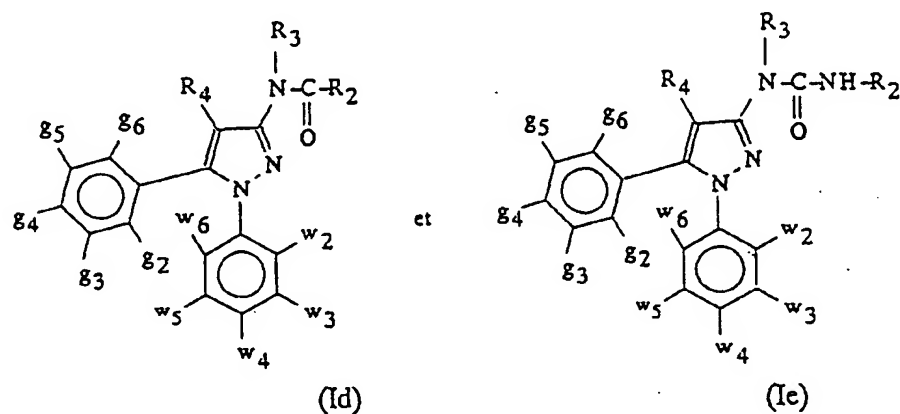
20 dans lesquelles $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6, R_2, R_3$ et R_4 sont tels que définis pour (I) par réaction avec respectivement un chlorure d'acide de formule $R_2\text{COCl}$ ou un isocyanate de formule $R_2\text{-N=C=O}$ dans les-

soit avec un dérivé de l'azidure de diphénylphosphoryle en milieu basique suivi d'un traitement acide en milieu alcoolique pour obtenir l'amine intermédiaire de formule :



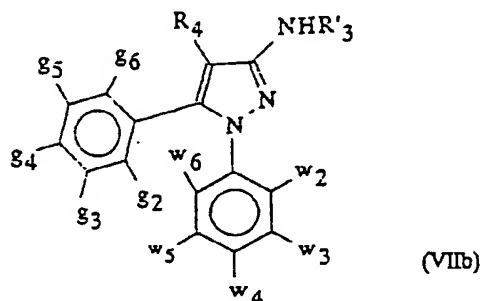
40 dans laquelle $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6$ et R_4 sont tels que définis pour (I), qui est soumis à l'action d'un chlorure d'acide $R_2\text{COCl}$ ou d'un isocyanate

$R_2\text{-N=C=O}$ pour obtenir respectivement des amides et les urées de formule :



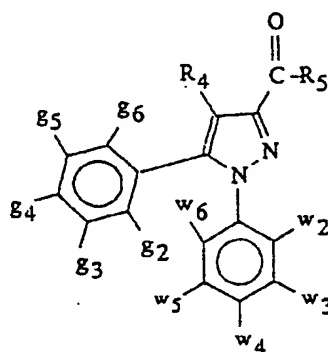
dans lesquelles $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6$ et R_4 sont tels que définis pour (I) et R_3 représente l'hydrogène, les mêmes composés pour lesquels R_3 est différent de l'hydrogène étant préparés à partir de l'amine

primaire (VII) ci-dessus transformée en amine secondaire de formule :



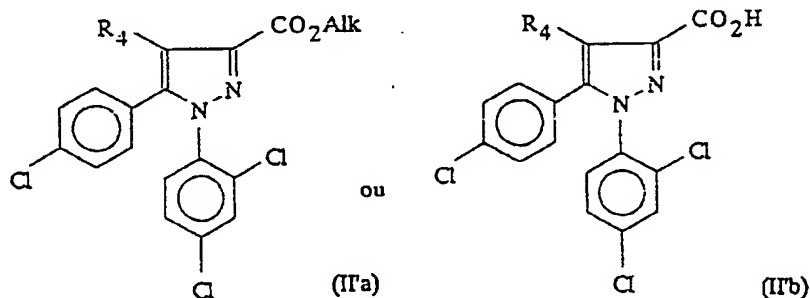
dans laquelle $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6, R_2$ et R_4 sont tels que définis pour (I) et R'_3 représente un (C_1 - C_2) alkyle, qui sont ensuite soumises à l'action d'un chlorure d'acide R_2COCl ou d'un isocyanate $R_2-N=C=O$ pour obtenir les amides et les urées de formule (Id) et (Ie) telles que définies ci-dessus dans lesquelles R_3 est différent de l'hydrogène,

soit avec un réactif organomanganeux R_5MnX_1 dans lequel R_5 est tel que défini pour (I) dans la revendication 1 et X_1 représente un halogène pour obtenir les dérivés cétoniques de formule :



les composés ainsi obtenus étant ensuite éventuellement transformés en l'un de leurs sels.

15. Composés de formule :



dans laquelle R_4 est tel que défini dans la revendication 1 et Alk représente un (C_1 - C_5) alkyle.

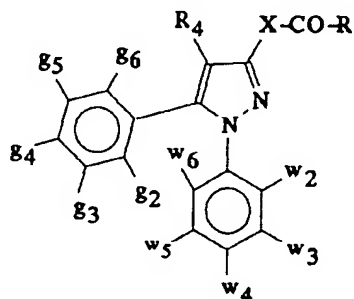
16. Composition pharmaceutique contenant, en tant que principe actif, un composé de formule (I) selon l'une des revendications 1 à 13.

17. Composition pharmaceutique selon la revendication 16, sous forme d'unité de dosage, dans laquelle le principe actif est mélangé à au moins un excipient pharmaceutique.

18. Composition selon la revendication 17 contenant de 0,5 à 1000 mg de principe actif.

Claims

1. Compound of the formula



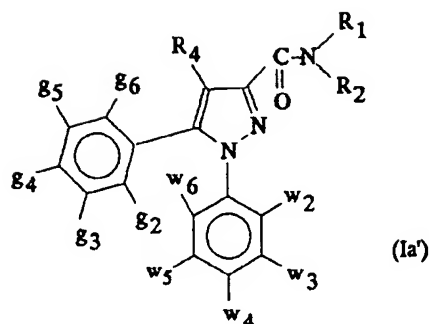
(I)

in which

- g₂, g₃, g₄, g₅, g₆ and w₂, w₃, w₄, w₅, w₆ are identical or different and are independently hydrogen, a chlorine or bromine atom, a (C₁-C₃) alkyl, a (C₁-C₃) alkoxy, a trifluoromethyl or a nitro group and g₄ is optionally a phenyl group;
- R₄ is hydrogen or a (C₁-C₃) alkyl;
- X is either a direct bond or a group -(CH₂)_x-N(R₃)-, in which R₃ is hydrogen or a (C₁-C₃) alkyl and x is zero or one;
- R is
 - a group -NR₁R₂ in which R₁ and R₂ are independently a (C₁-C₆) alkyl; a non-aromatic (C₃-C₁₅) carbocyclic radical which is optionally substituted, said substituent(s) being other than a substituted carbonyl; an amino (C₁-C₄) alkyl group in which the amino is optionally disubstituted by a (C₁-C₃) alkyl; a cycloalkyl (C₁-C₃) alkyl in which the cycloalkyl is C₃-C₁₂; a phenyl which is unsubstituted or monosubstituted or polysubstituted by a halogen, by a (C₁-C₅) alkyl or by a (C₁-C₅) alkoxy; a phenyl (C₁-C₃) alkyl; a diphenyl (C₁-C₃) alkyl; a naphthyl; an anthracenyl; a saturated 5- to 8-membered heterocyclic radical which is unsubstituted or substituted by a (C₁-C₃) alkyl, by a hydroxyl or by a benzyl; a 1-adamantylmethyl; an aromatic heterocycle which is unsubstituted or monosubstituted or polysubstituted by a halogen, by a (C₁-C₅) alkyl or by a (C₁-C₅) alkoxy; a (C₁-C₃) alkyl which is substituted by an aromatic heterocycle which is unsubstituted or monosubstituted or polysubstituted by a halogen, by a (C₁-C₅) alkyl or by a (C₁-C₅) alkoxy; or else R₁ is hydrogen and R₂ is as defined above; or else R₁ and R₂ form a saturated 5- to 8-membered heterocyclic radical with the nitrogen atom to which they are bonded, said heterocyclic radical being other than morpholine when w₂, w₃, w₄, w₅, w₆, g₂, g₃, g₄, g₅, and g₆ are all hydrogen;
 - a group R₂ as defined above when X is -(CH₂)_x-N(R₃)-;
 - a group R₅ when X is a direct bond, R₅ being a (C₁-C₃) alkyl; a (C₃-C₁₂) cycloalkyl which is unsubstituted or substituted by a (C₁-C₅) alkyl; a phenyl (C₁-C₃) alkyl which is unsubstituted or substituted by a halogen or by a (C₁-C₅) alkyl; a cycloalkyl (C₁-C₃) alkyl in which the cycloalkyl is C₃-C₁₂ and is unsubstituted or substituted by a (C₁-C₅) alkyl; or a 2-norbornylmethyl;

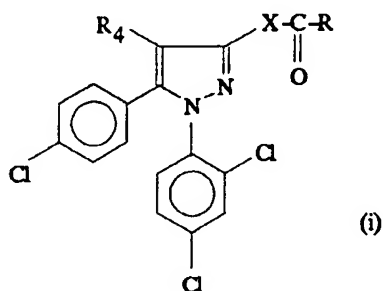
or one of its salts.

2. Compound according to claim 1 of the formula



in which $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6$ and R_4 are as defined for (I) in claim 1, R_1 is hydrogen or a (C_1 - C_6) alkyl and R_2 is a non-aromatic C_3 - C_{15} carbocyclic radical or a saturated 5- to 8-membered heterocyclic radical selected from 1-pyrrolidinyl, 1-piperidinyl, 1-hexahydroazepinyl, 4-morpholinyl and 4-thiomorpholinyl, or one of its salts.

3. Compound according to claim 1 of the formula



in which R_4, X and R are as defined for (I) in claim 1, or one of its salts.

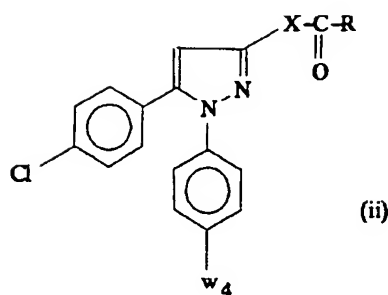
4. Compound of formula (i) according to claim 3 in which R_4 is hydrogen or a methyl group, or one of its salts.

5. Compound of formula (i) according to claim 4 in which R_3 is hydrogen or methyl and X is a direct bond, or one of its salts.

6. Compound of formula (i) according to claim 3 in which R_4 is hydrogen or methyl, X is a direct bond and R is a group $-NR_1R_2$ in which R_1 is hydrogen or a methyl group and R_2 is a non-aromatic C_3 - C_{15} carbocyclic radical or a saturated 5- to 8-membered heterocyclic radical selected from 1-pyrrolidinyl, 1-piperidinyl, 1-hexahydroazepinyl, 4-morpholinyl and 4-thiomorpholinyl, or one of its salts.

7. Compound of formula (i) according to claim 3 in which R_4 is hydrogen or methyl, X is $-(CH_2)_x-N(R_3)-$ and R is $-NR_1R_2$, x being zero or one, R_1 being hydrogen, R_3 being hydrogen or a methyl group and R_2 being a phenyl which is unsubstituted or substituted by one or two halogen atoms, a (C_1 - C_5) alkyl group or a (C_1 - C_5) alkoxy group, or a non-aromatic C_3 - C_{15} carbocyclic radical, or one of its salts.

8. Compound according to claim 1 of the formula



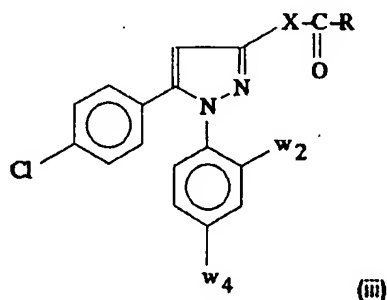
in which X and R are as defined in claim 1 and w_4 is a methyl group or a methoxy group, or one of its salts.

9. Compound of formula (ii) according to claim 8 in which w_4 is methyl or methoxy, X is a direct bond and R is a group $-NR_1R_2$ in which R_1 is hydrogen or a methyl group and R_2 is a non-aromatic C_3-C_{15} carbocyclic radical, or one of its salts.

10. Compound according to claim 8 in which w_4 is methyl or methoxy, X is a group $-(CH_2)_x-N(R_3)-$ in which x is zero or one and R_3 is hydrogen or a methyl group, and R is a group $-NR_1R_2$ in which R_1 is hydrogen and R_2 is a phenyl which is unsubstituted or substituted by one or two halogen atoms, a (C_1-C_5) alkyl group or a (C_1-C_5) alkoxy, or a non-aromatic C_3-C_{15} carbocyclic radical, or one of its salts.

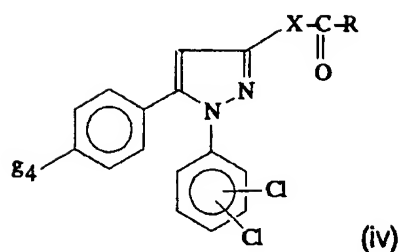
11. Compound according to claim 1 of formula (I) in which $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6, R_4$ and X are as defined in claim 1 and R is a group $-NR_1R_2$ in which R_1 is hydrogen or a (C_1-C_6) alkyl group and R_2 is a 2- or 3-indolyl (C_1-C_3) alkyl group or a 2- or 3-indolyl group, or one of its salts.

12. Compound according to claim 1 of the formula



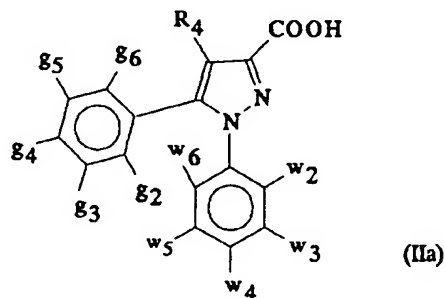
in which X is as defined in claim 1, R is a group $-NR_1R_2$ in which R_1 is hydrogen or a (C_1-C_6) alkyl and R_2 is a 2- or 3-indolyl (C_1-C_3) alkyl group or a 2- or 3-indolyl group, and either w_2 is hydrogen and w_4 is a methyl or methoxy group or w_2 and w_4 are a chlorine atom, or one of its salts.

13. Compound according to claim 1 of the formula



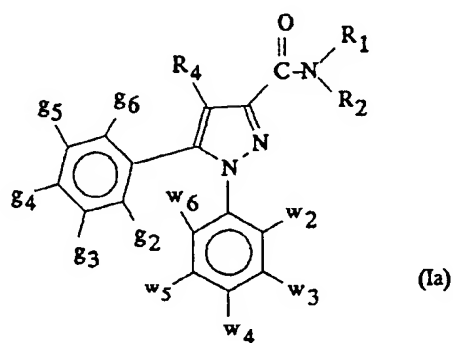
in which X and R are as defined in claim 1 and g_4 is a bromine atom or a methyl or trifluoromethyl group, or one of its salts.

14. Method of preparing the compounds of formula (I) according to claim 1, characterized in that a pyrazole-3-carboxylic acid derivative of the formula

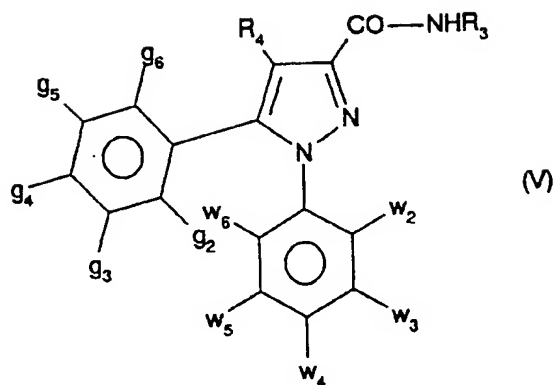


in which w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 and R_4 are as defined for (I) in claim 1, or one of its activated forms, namely one of its esters or acid chlorides, is treated

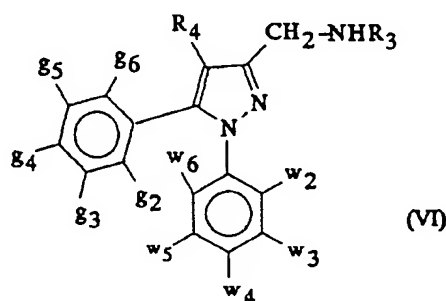
either with an amine of the formula HNR_1R_2 , in which R_1 and R_2 are as defined for (I) in claim 1, to give the amides of the formula



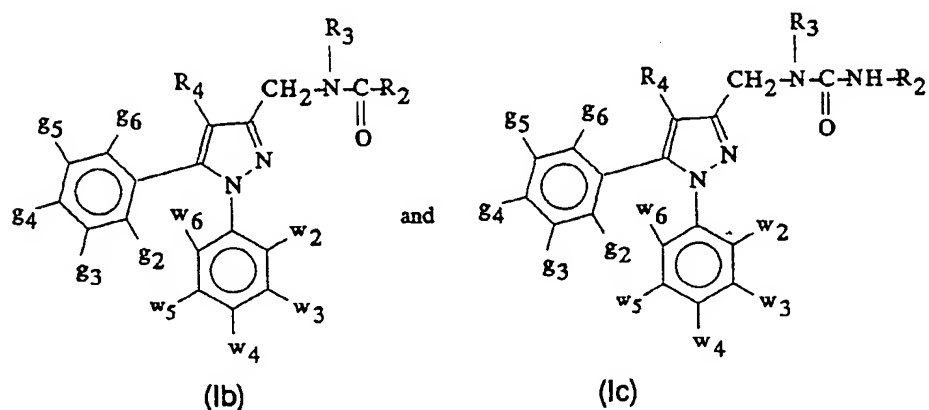
in which w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_4 , R_1 and R_2 are as defined for (I), or optionally with a primary amine R_3NH_2 , in which R_3 is as defined for (I) in claim 1, to give the intermediate amides (V) of the formula



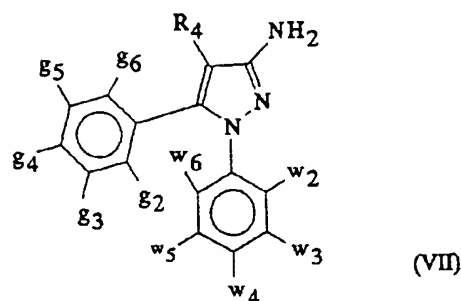
20 in which $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6, R_4$ and R_3 are as defined for (I), to give, by reduction with a metal hydride, the intermediate amines of the formula



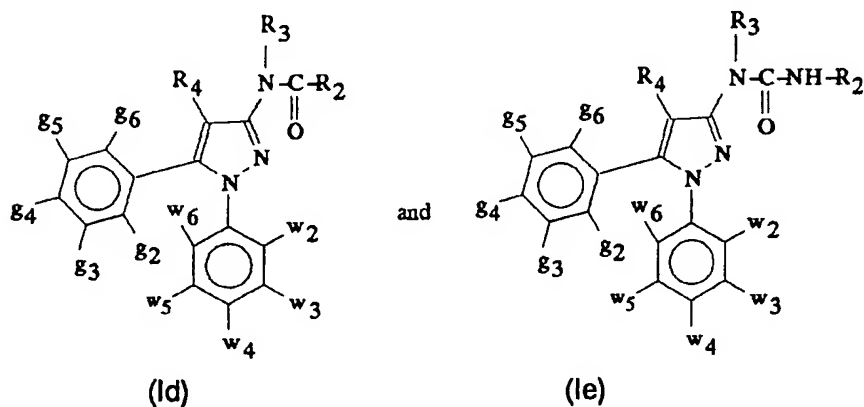
35 in which $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6, R_4$ and R_3 are as defined for (I), which are converted to the amide or urea of the formula



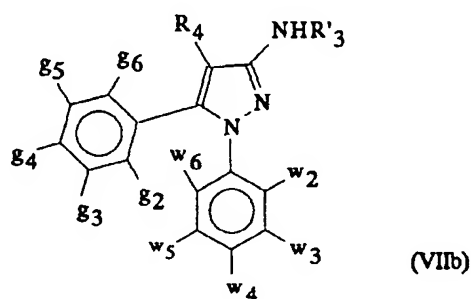
55 in which $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6, R_2, R_3$ and R_4 are as defined for (I), by reaction with an acid chloride of the formula $R_2\text{COCl}$ or, respectively, an isocyanate of the formula $R_2\text{-N=C=O}$, in which R_2 is as defined for (I), or with a diphenylphosphorylazide derivative in a basic medium, followed by an acid treatment in an alcoholic medium, to give the intermediate amine of the formula



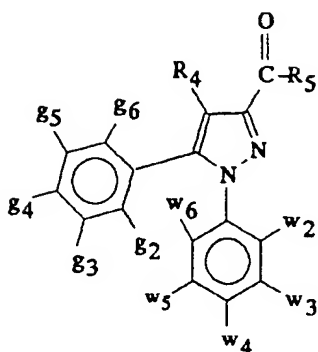
in which $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6$ and R_4 are as defined for (I), which is reacted with an acid chloride $R_2\text{COCl}$ or an isocyanate $R_2\text{-N=C=O}$ to give respectively the amides and ureas of the formulae



in which $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6, R_2$ and R_4 are as defined for (I) and R_3 is hydrogen, the same compounds in which R_3 is other than hydrogen being prepared from the above primary amine (VII) converted to a secondary amine of the formula



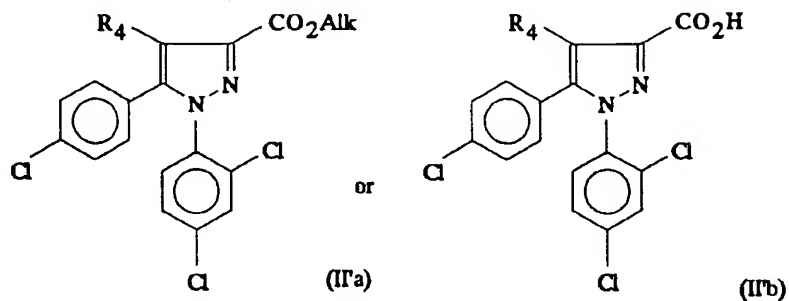
in which $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6,$ and R_4 are as defined for (I) and R'_3 is a (C_1-C_2) alkyl, which are then reacted with an acid chloride $R_2\text{COCl}$ or an isocyanate $R_2\text{-N=C=O}$ to give the amides and ureas of formulae (Id) and (Ie) as defined above in which R_3 is other than hydrogen, or with an organomanganous reagent $R_5\text{MnX}_1$, in which R_5 is as defined for (I) in claim 1 and X_1 is a halogen, to give the ketone derivatives of the formula



(If)

the resulting compounds then being optionally converted to one of their salts.

15. Compounds of the formulae



(IIa)

(IIb)

in which R_4 is as defined in claim 1 and Alk is a (C_1 - C_5) alkyl.

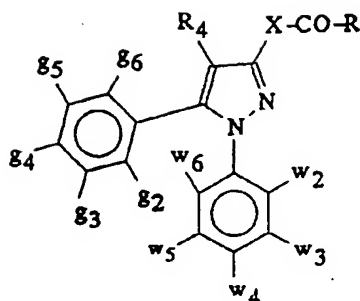
16. Pharmaceutical composition containing a compound of formula (I) according to one of claims 1 to 13 as the active principle.

17. Pharmaceutical composition according to claim 16 in the form of a dosage unit in which the active principle is mixed with at least one pharmaceutical excipient.

18. Composition according to claim 17 containing from 0.5 to 1000 mg of active principle.

Patentansprüche

1. Verbindung der Formel:



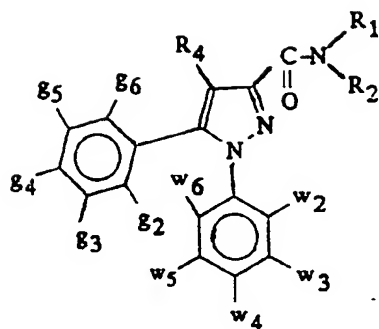
(I),

worin

- g_2, g_3, g_4, g_5, g_6 und w_2, w_3, w_4, w_5, w_6 gleich oder verschieden sind und unabhängig Wasserstoff, ein Chlor- oder Bromatom, C_1 - C_3 -Alkyl, C_1 - C_3 -Alkoxy, Trifluormethyl, eine Nitro-Gruppe bedeuten, und g_4 gegebenenfalls eine Phenyl-Gruppe darstellt;
- R_4 Wasserstoff oder C_1 - C_3 -Alkyl ist;
- X entweder eine direkte Bindung oder eine Gruppe $-(CH_2)_x-N(R_3)-$ darstellt, wobei R_3 Wasserstoff oder C_1 - C_3 -Alkyl bedeutet, und x Null oder 1 ist;
- R bedeutet:
 - eine Gruppe $-NR_1R_2$, wobei R_1 und R_2 unabhängig darstellen: C_1 - C_6 -Alkyl; einen gegebenenfalls substituierten, nicht-aromatischen C_3 - C_{15} -cyclischen Kohlenwasserstoffrest, wobei der (die) Substituent(en) von Substituiertem Carbonyl verschieden ist (sind); eine Amino- C_1 - C_4 -alkyl-Gruppe, wobei Amino gegebenenfalls disubstituiert ist durch C_1 - C_3 -Alkyl; Cycloalkyl- C_1 - C_3 -alkyl, wobei Cycloalkyl C_3 - C_{12} ist; Phenyl, unsubstituiert oder substituiert einmal oder mehrmals durch ein Halogen, durch C_1 - C_5 -Alkyl oder durch C_1 - C_5 -Alkoxy; Phenyl- C_1 - C_3 -alkyl; Diphenyl- C_1 - C_3 -alkyl; Naphthyl; Anthracenyl; einen gesättigten heterocyclischen Rest mit 5 bis 8 Gliedern, unsubstituiert oder substituiert durch C_1 - C_3 -Alkyl, Hydroxyl oder Benzyl; 1-Adamantylmethyl; einen aromatischen Heterocyclus, unsubstituiert oder substituiert einmal oder mehrmals durch Halogen, C_1 - C_5 -Alkyl oder C_1 - C_5 -Alkoxy; C_1 - C_3 -Alkyl, substituiert durch einen aromatischen Heterocyclus, unsubstituiert oder substituiert einmal oder mehrmals durch Halogen, C_1 - C_5 -Alkyl oder C_1 - C_5 -Alkoxy; oder R_1 auch Wasserstoff darstellt, und R_2 wie oben definiert ist; oder auch R_1 und R_2 mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen gesättigten heterocyclischen Rest mit 5 bis 8 Gliedern darstellen, wobei der heterocyclische Rest von Morpholinyl verschieden ist, wenn $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6$ alle Wasserstoff bedeuten;
 - eine Gruppe R_2 , wie oben definiert, wenn X $-(CH_2)_xN(R_3)-$ darstellt;
 - eine Gruppe R_5 , wenn X eine direkte Bindung darstellt, wobei R_5 bedeutet: C_1 - C_3 -Alkyl; C_3 - C_{12} -Cycloalkyl, unsubstituiert oder substituiert durch C_1 - C_5 -Alkyl; Phenyl- C_1 - C_3 -alkyl, unsubstituiert oder substituiert durch Halogen oder durch C_1 - C_5 -Alkyl; Cycloalkyl- C_1 - C_3 -alkyl, wobei Cycloalkyl C_3 - C_{12} ist und unsubstituiert oder substituiert ist durch C_1 - C_5 -Alkyl; 2-Norbornylmethyl;

oder eines ihrer Salze.

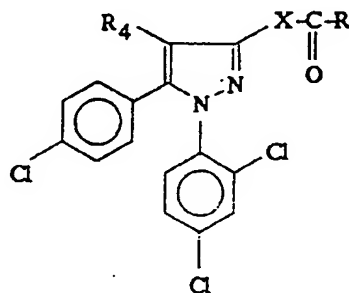
2. Verbindung nach Anspruch 1 der Formel:



(Ia'),

worin $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6$ und R_4 wie für (I) in Anspruch 1 definiert sind, R_1 Wasserstoff oder C_1 - C_6 -Alkyl bedeutet, und R_2 darstellt: einen nicht-aromatischen C_3 - C_{15} -cyclischen Kohlenwasserstoffrest oder einen gesättigten heterocyclischen Rest mit 5 bis 8 Gliedern, ausgewählt aus 1-Pyrrolidiny, 1-Piperidiny, 1-Hexahydroazepiny, 4-Morpholiny und 4-Thiomorpholiny, oder eines ihrer Salze.

3. Verbindung nach Anspruch 1 der Formel:



(i),

worin R_4, X und R wie für (I) in Anspruch 1 definiert sind, oder eines ihrer Salze.

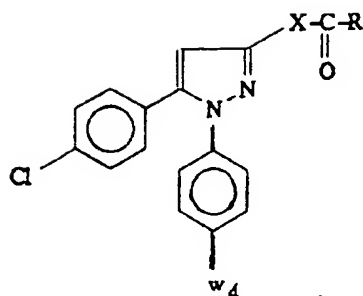
4. Verbindung der Formel (i) nach Anspruch 3, worin R_4 Wasserstoff oder eine Methyl-Gruppe bedeutet, oder eines ihrer Salze.

5. Verbindung der Formel (i) nach Anspruch 4, worin R_3 Wasserstoff oder Methyl bedeutet, und X eine direkte Bindung darstellt, oder eines ihrer Salze.

6. Verbindung der Formel (i) nach Anspruch 3, worin R_4 Wasserstoff oder Methyl ist, X eine direkte Bindung darstellt, und R bedeutet: eine Gruppe $-NR_1R_2$, wobei R_1 Wasserstoff oder eine Methyl-Gruppe darstellt, und R_2 bedeutet: einen nicht-aromatischen C_3 - C_{15} -cyclischen Kohlenwasserstoffrest oder einen gesättigten heterocyclischen Rest mit 5 bis 8 Gliedern, ausgewählt aus 1-Pyrrolidiny, 1-Piperidiny, 1-Hexahydroazepiny, 4-Morpholiny und 4-Thiomorpholiny, oder eines ihrer Salze.

7. Verbindung der Formel (i) nach Anspruch 3, worin R_4 Wasserstoff oder Methyl ist, X $-(CH_2)_x-N(R_3)-$ darstellt, R $-NR_1R_2$ ist, wobei x Null oder 1 ist, R_1 Wasserstoff bedeutet, R_3 Wasserstoff oder eine Methyl-Gruppe darstellt, und R_2 bedeutet: Phenyl, unsubstituiert oder substituiert durch ein oder zwei Halogenatome, eine C_1 - C_5 -Alkyl-Gruppe oder eine C_1 - C_5 -Alkoxy-Gruppe oder einen nicht-aromatischen C_3 - C_{15} -cyclischen Kohlenwasserstoffrest, oder eines ihrer Salze.

8. Verbindung nach Anspruch 1 der Formel:



(ii)

(ii),

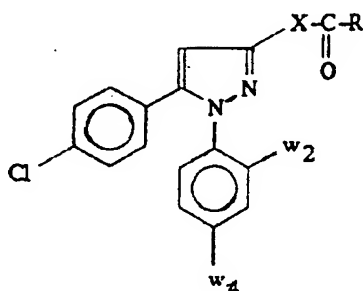
worin X und R wie in Anspruch 1 definiert sind, und w_4 eine Methyl-Gruppe oder eine Methoxy-Gruppe bedeutet, oder eines ihrer Salze.

9. Verbindung der Formel (ii) nach Anspruch 8, worin w_4 Methyl oder Methoxy bedeutet, X eine direkte Bindung darstellt, und R eine Gruppe $-NR_1R_2$ ist, wobei R_1 Wasserstoff oder eine Methyl-Gruppe darstellt und R_2 einen nicht-aromatischen C_3 - C_{15} -cyclischen Kohlenwasserstoffrest bedeutet, oder eines ihrer Salze.

10. Verbindung nach Anspruch 8, worin w_4 Methyl oder Methoxy bedeutet, X eine Gruppe $-(CH_2)_x-N(R_3)-$ darstellt, wobei x Null oder 1 ist, und R_3 Wasserstoff oder eine Methyl-Gruppe darstellt, und R eine Gruppe $-NR_1R_2$ bedeutet, wobei R_1 Wasserstoff darstellt, und R_2 bedeutet: Phenyl, unsubstituiert oder substituiert durch ein oder zwei Halogenatome, eine C_1 - C_5 -Alkyl-Gruppe oder eine C_1 - C_5 -Alkoxy-Gruppe oder einen nicht-aromatischen C_3 - C_{15} -cyclischen Kohlenwasserstoffrest bedeutet, oder eines ihrer Salze.

11. Verbindung nach Anspruch 1 der Formel (I), worin w_2 , w_3 , w_4 , w_5 , w_6 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 , g_6 , R_4 und X wie in Anspruch 1 definiert sind, und R eine Gruppe $-NR_1R_2$ ist, wobei R_1 Wasserstoff oder eine C_1 - C_6 -Alkyl-Gruppe darstellt, und R_2 eine 2- oder 3-Indolyl- C_1 - C_3 -alkyl-Gruppe oder eine 2- oder 3-Indolyl-Gruppe bedeutet, oder eines ihrer Salze.

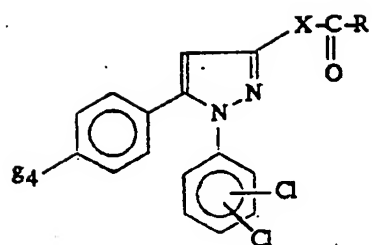
12. Verbindung nach Anspruch 1 der Formel:



(iii),

worin X wie in Anspruch 1 definiert ist, R eine Gruppe $-NR_1R_2$ bedeutet, wobei R_1 Wasserstoff oder C_1 - C_6 -Alkyl darstellt, und R_2 eine 2- oder 3-Indolyl- C_1 - C_3 -alkyl-Gruppe oder eine 2- oder 3-Indolyl-Gruppe ist, und entweder w_2 Wasserstoff bedeutet, und w_4 eine Methyl- oder Methoxy-Gruppe darstellt, oder w_2 und w_4 ein Chloratom sind, oder eines ihrer Salze.

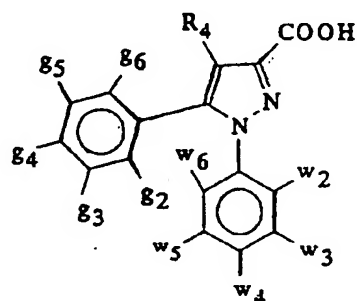
13. Verbindung nach Anspruch 1 der Formel:



(iv),

worin X und R wie in Anspruch 1 definiert sind, und g_4 ein Bromatom, eine Methyl- oder Trifluormethyl-Gruppe bedeutet, oder eines ihrer Salze.

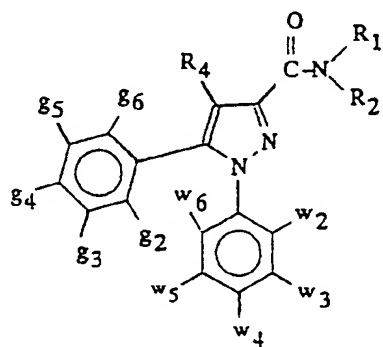
14. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel (I) nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß ein Derivat von Pyrazol-3-carbonsäure der Formel:



(IIa),

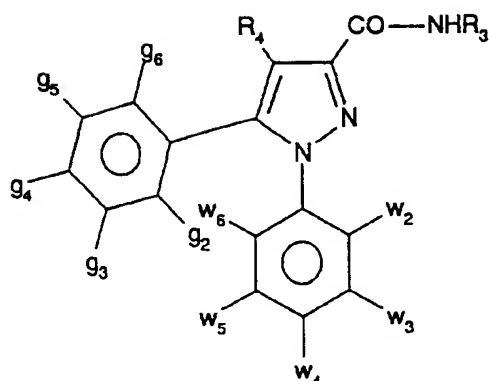
worin $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6$ und R_4 wie für (I) in Anspruch 1 definiert sind, oder eine ihrer aktivierten Formen, d.h. einer ihrer Ester oder Säurechloride, behandelt wird mit

- entweder einem Amin der Formel HNR_1R_2 , worin R_1 und R_2 wie für (I) in Anspruch 1 definiert sind, wobei Amide der Formel erhalten werden:



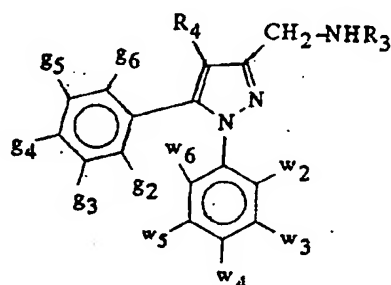
(Ia),

- worin $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6, R_4, R_1$ und R_2 wie für (I) definiert sind, oder gegebenenfalls einem primären Amin $R_3\text{NH}_2$, worin R_3 wie für (I) in Anspruch 1 definiert ist, wobei Zwischen-Amide (V) der Formel erhalten werden:



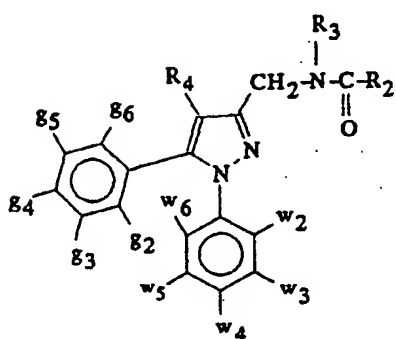
(V),

worin $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6, R_4$ und R_3 wie für (I) definiert sind, wobei durch Reduktion mit einem Metallhydrid Zwischen-Amine der Formel erhalten werden:



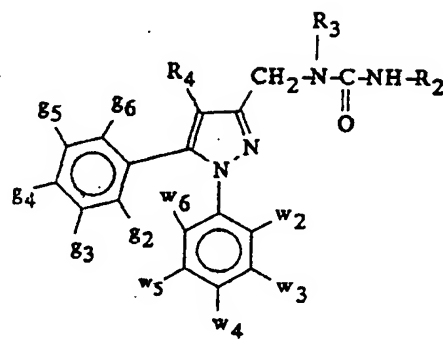
(VI),

worin $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6, R_4$ und R_3 wie für (I) definiert sind, die in ein Amid oder einen Harnstoff der Formel transformiert werden:



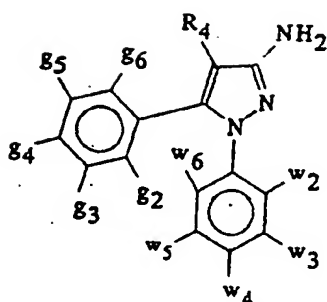
(Ib)

und



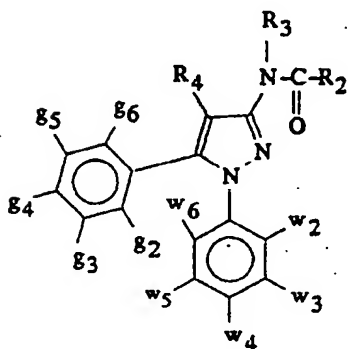
(Ic)

worin $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6, R_2, R_3$ und R_4 wie für (I) definiert sind, durch Umsetzen mit einem Säurechlorid der Formel $R_2\text{COCl}$ bzw. ein Isocyanat der Formel $R_2\text{-N=C=O}$, wobei R_2 wie für (I) definiert ist, oder einem Derivat von Diphenylphosphorylazid in einem basischen Medium, gefolgt von einer Säurebehandlung in einem alkoholischen Medium, wobei das Zwischen-Amin der Formel erhalten wird:



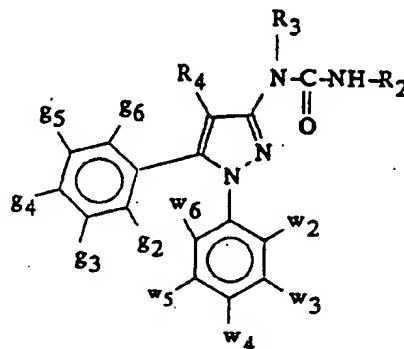
(VII),

worin $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6$ und R_4 wie für (I) definiert sind, das der Einwirkung eines Säurechlorids $R_2\text{COCl}$ oder eines Isocyanats $R_2\text{-N=C=O}$ unterworfen wird, wobei Amide bzw. Harnstoffe der Formel erhalten werden:



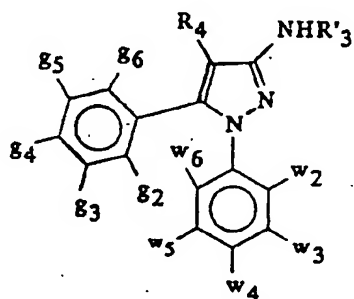
(Id)

und



(Ie)

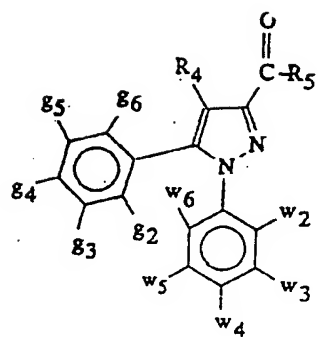
worin $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6, R_2$ und R_4 wie für (I) definiert sind, und R_3 Wasserstoff bedeutet, wobei die gleichen Verbindungen, für die R_3 von Wasserstoff verschieden ist, aus dem obigen primären Amin (VII) hergestellt werden, das in ein sekundäres Amin der Formel transformiert wird:



(VIib),

worin $w_2, w_3, w_4, w_5, w_6, g_2, g_3, g_4, g_5, g_6$ und R_4 wie für (I) definiert sind, und R'_3 $\text{C}_1\text{-C}_2$ -Alkyl bedeutet, die anschließend der Einwirkung eines Säurechlorids $R_2\text{COCl}$ oder eines Isocyanats $R_2\text{-N=C=O}$ unterworfen werden, wobei Amide und Harnstoffe der Formel (Id) und (Ie), wie oben definiert, worin R_3 von Wasserstoff verschieden ist, erhalten werden,

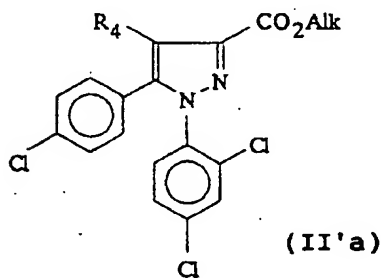
- oder einem Organomangan-Reagens $R_5\text{MnX}_1$, worin R_5 wie für (I) in Anspruch 1 definiert ist, und X_1 Halogen bedeutet, wobei Keton-Derivate der Formel erhalten werden:



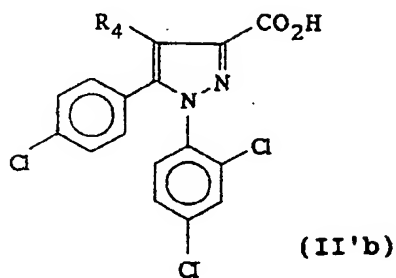
(If),

und wobei die so erhaltenen Verbindungen anschließend gegebenenfalls in eines ihrer Salze transformiert werden.

15. Verbindungen der Formel:



oder



worin R_4 wie in Anspruch 1 definiert ist, und Alk C_1 - C_5 -Alkyl bedeutet.

16. Pharmazeutische Zusammensetzung, welche als aktiven Bestandteil eine Verbindung der Formel (I) nach einem der Ansprüche 1 bis 13 enthält.

17. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 16 in Einheitsdosierungsform, worin der aktive Bestandteil mit zumindest einem pharmazeutischen Exzipienten gemischt ist.

18. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 17, welche 0,5 bis 1000 mg aktiven Bestandteil enthält.